Best Available Copy

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

16.01.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2002年 2月 8日

REC'D 14 MAR 2003

PCT

出願番号 Application Number:

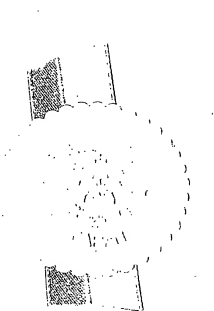
特願2002-033111

[ST.10/C]:

[JP2002-033111]

出 願 人
Applicant(s):

武田薬品工業株式会社



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 2月25日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 人间信一路

特2002-033111

【書類名】

特許願

【整理番号】

B02054

【提出日】

平成14年 2月 8日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C12N 15/09

A61K 39/395

A61K 45/00

C07K 14/705

C07K 16/28

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田春日ハイツ1

002号

【氏名】

中西 淳

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市松代4丁目21番地2 シャレールつく

ば松代1号棟504号

【氏名】

引地 由紀子

【特許出願人】

【識別番号】

000002934

【氏名又は名称】

武田薬品工業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100114041

【弁理士】

【氏名又は名称】

髙橋 秀一

【選任した代理人】

【識別番号】

100110456

【弁理士】

【氏名又は名称】 内山 務

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2002- 10840

【出願日】

平成14年 1月18日

【整理番号】

B02028

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

005142

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9909276

【包括委任状番号】

9721047

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 新規タンパク質およびそのDNA

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号:1で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩。

【請求項2】 配列番号:1で表わされるアミノ酸配列を含有する請求項1記載のタンパク質またはその塩。

【請求項3】 請求項1記載のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩。

【請求項4】 請求項1記載のタンパク質または請求項3記載の部分ペプチドを コードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド。

【請求項5】 DNAである請求項4記載のポリヌクレオチド。

【請求項6】 配列番号:2または配列番号:38で表わされる塩基配列を含有 する請求項5記載のDNA。

【請求項7】 請求項5記載のDNAを含有する組換えベクター。

【請求項8】 請求項7記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。

【請求項9】 請求項8記載の形質転換体を培養し、請求項1記載のタンパク質または請求項3記載の部分ペプチドを生成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩の製造法。

【請求項10】 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる医薬。

【請求項11】 請求項5記載のDNAを含有してなる医薬。

【請求項12】 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。

【請求項13】 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とする、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項14】 請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチ

ドまたはその塩を含有してなる、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

【請求項15】 請求項13記載のスクリーニング方法または請求項14記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、請求項1記載のタンパク質もしくは請求項3記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはその塩。

【請求項16】 請求項15記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【請求項17】 請求項4記載のポリヌクレオチドを用いることを特徴とする、 請求項1記載のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその 塩のスクリーニング方法。

【請求項18】 請求項4記載のポリヌクレオチドを含有してなる、請求項1記載のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

【請求項19】 請求項17記載のスクリーニング方法または請求項18記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、請求項1記載のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩。

【請求項20】 請求項19記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【請求項21】 請求項12記載の抗体を含有してなる診断薬。

【請求項22】 請求項12記載の抗体を含有してなる医薬。

【請求項23】 請求項12記載の抗体を用いることを特徴とする請求項1記載のタンパク質の定量方法。

【請求項24】 請求項23記載の定量方法を用いることを特徴とする請求項1 記載のタンパク質の機能が関連する疾患の診断法。

【請求項25】 請求項12記載の抗体を用いることを特徴とする、請求項1記載のタンパク質の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項26】 請求項12記載の抗体を含有してなる、請求項1記載のタンパク質の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キット

【請求項27】 請求項25記載のスクリーニング方法または請求項26記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、請求項1記載のタンパク質の発現を促進または阻害する化合物またはその塩。

【請求項28】 請求項27記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規なバニロイド受容体タンパク質、該タンパク質をコードする DNA、該タンパク質の活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法 、該スクリーニング方法で得られる化合物などを提供する。

[0002]

【従来の技術】

カプサイシンは v a n i l l y l 基を有することよりバニロイドと呼ばれており、バニロイド受容体の外来性のリガンドである。現在のところ内在性のリガンドは未だ明らかとはなっていない。 V R l は、カプサイシンにより電気生理学的に直接活性化されることが、単一電流測定により明らかにされている。また、 V R l はカプサイシンのような化学刺激のみならず、痛み刺激とされる熱刺激(ヒトで痛みを惹起する温度閾値である43℃以上)や酸刺激(炎症や虚血では組織は酸性化している)でも活性化される多刺激受容体である

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

VR1は、カプサイシン、熱、プロトンなど生体内で痛みを惹起する刺激により活性化されるが、病的な状態ではこれらの刺激は単独ではなく、同時に存在していると考えられる。また生体での痛みの受容が全てVR1で説明されるわけではなく、他のホモログ、補助因子の存在も推定される。事実、現在までに報告済みのVRファミリーにおいても、発現部位、刺激感受性に多様性があり、それらが相互依存的に機能し合うことにより、痛みの刺激が伝達されると考えられる。一方、カプサイシンは糖尿病性神経症や関節リウマチの痛みを軽減する目的で鎮痛薬として使用されていることから、VRファミリーの構造や、機能、相互関係を明らかにすることにより、痛み全般に対する治療薬開発につながると考えられる。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記の課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、新規バニロイド受容体を見出した。該受容体はアミノ酸レベルで、ヒトバニロイド受容体サブタイプ1と43%の相同性を示し、バニロイド受容体として機能し得るものである。

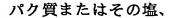
該タンパク質を抑制する方法としては、例えば、Ca²⁺イオンの透過を阻害したり、該タンパク質の転写を抑制して発現レベルを低下させることが考えられる。該タンパク質を賦活化する方法としては、例えばCa²⁺イオンの透過を促進したり、該タンパク質のプロモーターを活性化したり、mRNAを安定化することで発現レベルを亢進することが考えられる。

本発明者らは、これらの知見に基づいて、さらに検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

[0005]

すなわち、本発明は、

- (1)配列番号:1で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその塩、
- (2) 配列番号:1 で表わされるアミノ酸配列を含有する上記(1)記載のタン



- (3)上記(1)記載のタンパク質の部分ペプチドまたはその塩、
- (4)上記(1)記載のタンパク質または上記(3)記載の部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド、
- (5) DNAである上記(4) 記載のポリヌクレオチド、
- (6) 配列番号:2または配列番号:38で表わされる塩基配列を含有する上記
- (5) 記載のDNA、
- (7)上記(5)記載のDNAを含有する組換えベクター、
- (8)上記(7)記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体、
- (9)上記(8)記載の形質転換体を培養し、上記(1)記載のタンパク質または上記(3)記載の部分ペプチドを生成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩の製造法、
- (10)上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる医薬、
- (11)上記(5)記載のDNAを含有してなる医薬、
- (12)上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩に対する抗体、
- (13)上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とする、上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- (14)上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩を含有してなる、上記(1)記載のタンパク質もしくは上記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キット、
- (15)上記(13)記載のスクリーニング方法または上記(14)記載のスク リーニング用キットを用いて得られる、上記(1)記載のタンパク質もしくは上 記(3)記載の部分ペプチドまたはその塩の活性を促進または阻害する化合物ま



- (16)上記(15)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬、
- (17)上記(4)記載のポリヌクレオチドを用いることを特徴とする、上記(
- 1) 記載のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- (18)上記(4)記載のポリヌクレオチドを含有してなる、上記(1)記載の タンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニ ング用キット、
- (19)上記(17)記載のスクリーニング方法または上記(18)記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、上記(1)記載のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩、
- (20)上記(19)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬、
- (21)上記(12)記載の抗体を含有してなる診断薬、
- (22)上記(12)記載の抗体を含有してなる医薬、
- (23)上記(12)記載の抗体を用いることを特徴とする上記(1)記載のタンパク質の定量方法、
- (24)上記(23)記載の定量方法を用いることを特徴とする上記(1)記載のタンパク質の機能が関連する疾患の診断法、
- (25)上記(12)記載の抗体を用いることを特徴とする、上記(1)記載の タンパク質の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方 法、
- (26)上記(12)記載の抗体を含有してなる、上記(1)記載のタンパク質の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キット、
- (27)上記(25)記載のスクリーニング方法または上記(26)記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、上記(1)記載のタンパク質の発現を促進または阻害する化合物またはその塩、
- (28)上記(27)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬などを提供する。

[0006]

【発明の実施の形態】

本発明で用いられる配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質 的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質(以下、本発明のタンパク質また は本発明で用いられるタンパク質と称することもある) は、ヒトや温血動物 (例 えば、モルモット、ラット、マウス、ニワトリ、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、 サルなど)の細胞(例えば、肝細胞、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓β細 胞、骨髄細胞、メサンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、 杯細胞、内皮細胞、平滑筋細胞、繊維芽細胞、繊維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免 疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細 胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞 、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞 の前駆細胞、幹細胞もしくはガン細胞など)もしくはそれらの細胞が存在するあ らゆる組織、例えば、脳、脳の各部位(例、嗅球、扁桃核、大脳基底球、海馬、 視床、視床下部、大脳皮質、延髄、小脳)、脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝 臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、消化管(例、大腸 、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、顎下腺、末梢血、前立腺、睾丸、卵巣、胎 盤、子宮、骨、関節、骨格筋などに由来するタンパク質であってもよく、合成タ ンパク質であってもよい。

[0007]

配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列と約45%以上、好ましくは約50%以上、より好ましくは約70%以上、特に好ましくは約80%以上、最も好ましくは約90%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。

配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質としては、例えば、前記の配列番号:1で表されるアミノ酸配列と 実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を 有するタンパク質と実質的に同質の活性を有するタンパク質などが好ましい。

実質的に同質の活性としては、例えば、陽イオンチャネル活性などが挙げられる。実質的に同質とは、それらの性質が性質的に(例、生理学的に、または薬理

学的に)同質であることを示す。したがって、陽イオンチャネル活性が同等(例、約0.01~100倍、好ましくは約0.1~10倍、より好ましくは0.5~2倍)であることが好ましいが、これらの活性の程度、タンパク質の分子量などの量的要素は異なっていてもよい。

陽イオンチャネル活性などの活性の測定は、公知の方法に準じて行うことができ、例えば [ネイチャー (Nature)、389巻、816頁(1997)] に記載の方法またはそれに準じる方法に従って測定することができる。

[0008]

また、本発明で用いられるタンパク質としては、例えば、①配列番号:1で表 されるアミノ酸配列中の1または2個以上(例えば1~200個程度、好ましく は $1\sim150$ 個程度、好ましくは $1\sim100$ 個程度、好ましくは $1\sim50$ 個程度 、好ましくは $1 \sim 3$ 0 個程度、好ましくは $1 \sim 1$ 0 個程度、さらに好ましくは数 $(1\sim5)$ 個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、②配列番号:1で表される アミノ酸配列に1または2個以上(例えば $1\sim2$ 00個程度、好ましくは $1\sim1$ 50個程度、好ましくは1~100個程度、好ましくは1~50個程度、好まし くは $1\sim30$ 個程度、好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数($1\sim5$) 個) のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、③配列番号:1 で表されるアミノ酸 配列に1または2個以上(例えば1~200個程度、好ましくは1~150個程 度、好ましくは $1\sim100$ 個程度、好ましくは $1\sim50$ 個程度、好ましくは $1\sim$ 30個程度、好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数($1\sim5$)個)の アミノ酸が挿入されたアミノ酸配列、④配列番号:1で表されるアミノ酸配列中 の1または2個以上(例えば1~200個程度、好ましくは1~150個程度、 好ましくは $1\sim100$ 個程度、好ましくは $1\sim50$ 個程度、好ましくは $1\sim30$ 個程度、好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数($1\sim5$)個)のアミ ノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または⑤それらを組み合わせた アミノ酸配列を含有するタンパク質などのいわゆるムテインも含まれる。

上記のようにアミノ酸配列が挿入、欠失または置換されている場合、その挿入 、欠失または置換の位置は、とくに限定されない。

[0009]

本明細書におけるタンパク質は、ペプチド標記の慣例に従って左端がN末端(アミノ末端)、右端がC末端(カルボキシル末端)である。配列番号:1で表わされるアミノ酸配列を含有するタンパク質をはじめとする、本発明で用いられるタンパク質は、C末端がカルボキシル基(-COOH)、カルボキシレート(-COO)、アミド($-CONH_2$)またはエステル(-COOR)のいずれであってもよい。

ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチルなどの C_{1-6} アルキル基、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの C_{3-8} シクロアルキル基、例えば、フェニル、 $\alpha-$ ナフチルなどの C_{6-12} アリール基、例えば、ベンジル、フェネチルなどのフェニルー C_{1-2} アルキル基もしくは $\alpha-$ ナフチルメチルなどの $\alpha-$ ナフチルー C_{1-2} アルキル基などの C_{7-14} アラルキル基、ピバロイルオキシメチル基などが用いられる。

本発明で用いられるタンパク質がC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明で用いられるタンパク質に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。

さらに、本発明で用いられるタンパク質には、N末端のアミノ酸残基(例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などの C_{1-6} アルカノイルなどの C_{1-6} アシル基など)で保護されているもの、生体内で切断されて生成するN末端のグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例えば-OH、-SH、アミノ基、イミダゾール基、インドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などの C_{1-6} アルカノイル基などの C_{1-6} アシル基など)で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖タンパク質などの複合タンパク質なども含まれる。

本発明で用いられるタンパク質の具体例としては、例えば、配列番号:1で表 されるアミノ酸配列を含有するヒト由来のタンパク質などがあげられる。

[0010]

本発明で用いられるタンパク質の部分ペプチドとしては、前記した本発明で用

いられるタンパク質の部分ペプチドであって、好ましくは、前記した本発明で用いられるタンパク質と同様の性質を有するものであればいずれのものでもよい。

例えば、本発明で用いられるタンパク質の構成アミノ酸配列のうち少なくとも20個以上、好ましくは50個以上、さらに好ましくは70個以上、より好ましくは100個以上、最も好ましくは200個以上のアミノ酸配列を有するペプチドなどが用いられる。

また、本発明で用いられる部分ペプチドは、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が欠失し、または、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~20個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が付加し、または、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~20個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が挿入され、または、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~10個程度、より好ましくは数個、さらに好ましくは1~5個程度)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されていてもよい。

本発明の部分ペプチドとしては、配列番号:1で表されるアミノ酸配列において例えば第460番目~第485番目、第610番目~第630番目のアミノ酸配列が好ましい。

[0011]

また、本発明で用いられる部分ペプチドはC末端が通常カルボキシル基(-COOH)またはカルボキシレート(-COO⁻)であるが、前記した本発明で用いられるタンパク質のごとく、C末端がアミド(-CONH₂)またはエステル(-COOR)であってもよい。

さらに、本発明で用いられる部分ペプチドには、前記した本発明で用いられるタンパク質と同様に、C末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有しているもの、N末端のアミノ酸残基(例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなど

の複合ペプチドなども含まれる。

本発明で用いられる部分ペプチドは抗体作成のための抗原としても用いることができる。たとえば、後述する本発明の抗体を調製する目的には、例えば上記の配列番号:1で表されるアミノ酸配列において第460番目~第485番目、第610番目~第630番目のアミノ酸配列を有するペプチドなどが用いられる。

[0012]

本発明で用いられるタンパク質または部分ペプチドの塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカリ金属塩)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。

本発明で用いられるタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩は、前述したヒトや温血動物の細胞または組織から公知のタンパク質の精製方法によって製造することもできるし、タンパク質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによっても製造することができる。また、後述のペプチド合成法に準じて製造することもできる。

ヒトや哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや哺乳動物の組織または細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、該抽出液を逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合わせることにより精製単離することができる。

[0013]

本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩、またはそのアミド体の合成には、通常市販のタンパク質合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4 - ベンジルオキシベンジルアルコール樹脂、4 - メチルベンズヒドリルアミン樹脂、PAM樹脂、4 - ヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂

、4-(2', 4'-ジメトキシフェニルーヒドロキシメチル)フェノキシ樹脂、4-(2', 4'-ジメトキシフェニルーFmocアミノエチル)フェノキシ樹脂などを挙げることができる。このような樹脂を用い、α-アミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とするタンパク質の配列通りに、公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からタンパク質または部分ペプチドを切り出すと同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはそれらのアミド体を取得する。

上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、タンパク質合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、DCC、N, N'ージイソプロピルカルボジイミド、NーエチルーN'ー(3ージメチルアミノプロリル)カルボジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOBt, HOOBt)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対称酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBtエステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。

[0014]

保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、タンパク質縮合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例えば、N,Nージメチルホルムアミド,N,Nージメチルアセトアミド,Nーメチルピロリドンなどの酸アミド類、塩化メチレン,クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジン,ジオキサン,テトラヒドロフランなどのエーテル類、アセトニトリル,プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチル,酢酸エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用いられる。反応温度はタンパク質結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜選択され、通常約-20℃~50℃の範囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行なうことなく縮合反応

を繰り返すことにより十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化することによって、後の反応に影響を与えないようにすることができる。

[0015]

カルボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、tーブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、2ーアダマンチルなどの直鎖状、分枝状もしくは環状アルキルエステル化)、アラルキルエステル化(例えば、ベンジルエステル、4ーニトロベンジルエステル、4ーメトキシベンジルエステル、4ークロロベンジルエステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェナシルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド化、tーブトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒドラジド化などによって保護することができる。

セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基などの低級(C_{1-6})アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒドロピラニル基、t-ブチル基などである。

チロシンのフェノール性水酸基の保護基としては、例えば、Bz1、 $C1_2$ -Bz1、2-ニトロベンジル、Br-Z、t-ブチルなどが用いられる。

ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、例えば、Tos、4-メトキシ -2,3,6-トリメチルベンゼンスルホニル、DNP、ベンジルオキシメチル 、Bum、Boc、Trt、Fmocなどが用いられる。

[0016]

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エステル〔アルコール(例えば、ペンタクロロフェノール、2,4・5・トリクロロフェノール、2,4・ジニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、HONB、Nーヒドロキシスクシミド、Nーヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル〕などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられる。

保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pdー黒あるいはPdー炭素などの触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸処理による脱離反応は、一般に約-20℃~40℃の温度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、アニソール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4ーブタンジチオール、1,2ーエタンジチオールなどのようなリガンド作動性カチオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2,4ージニトロフェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリプトファンのインドール保護基として用いられるホルミル基は上記の1,2ーエタンジチオール、1,4ーブタンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニアなどによるアルカリ処理によっても除去される。

[0017]

原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保護 基の脱離、反応に関与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段から 適宜選択しうる。

タンパク質または部分ペプチドのアミド体を得る別の方法としては、例えば、 まず、カルボキシ末端アミノ酸のα-カルボキシル基をアミド化して保護した後 、アミノ基側にペプチド (タンパク質) 鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端のαーアミノ基の保護基のみを除いたタンパク質または部分ペプチドとC末端のカルボキシル基の保護基のみを除去したタンパク質または部分ペプチドとを製造し、これらのタンパク質またはペプチドを上記したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である。縮合により得られた保護タンパク質またはペプチドを精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の粗タンパク質またはペプチドを得ることができる。この粗タンパク質またはペプチドを得ることができる。この粗タンパク質またはペプチドは既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望のタンパク質またはペプチドのアミド体を得ることができる。

タンパク質またはペプチドのエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端 アミノ酸のαーカルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステル とした後、タンパク質またはペプチドのアミド体と同様にして、所望のタンパク 質またはペプチドのエステル体を得ることができる。

[0018]

本発明で用いられる部分ペプチドまたはそれらの塩は、公知のペプチドの合成 法に従って、あるいは本発明で用いられるタンパク質を適当なペプチダーゼで切 断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば 、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、本発明で用いら れる部分ペプチドを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮 合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプ チドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば 、以下の(a)~(e)に記載された方法が挙げられる。

- (a) M. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド・シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)
- (b) SchroederおよびLuebke、ザ・ペプチド(The Peptide), Academic Press, New York (1965年)
- (c) 泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株) (1975年)
- (d) 矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 タンパク質の化学 IV、

205、(1977年)

(e) 矢島治明監修、続医薬品の開発、第14巻、ペプチド合成、広川書店

また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明で用いられる部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られる部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって遊離体または他の塩に変換することができる。

[0019]

本発明で用いられるタンパク質をコードするポリヌクレオチドとしては、前述した本発明で用いられるタンパク質をコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。好ましくはDNAである。DNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNA、

ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した細胞・組織よりtotalRNAまたはmRNA画分を調製したものを用いて直接Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称する)によって増幅することもできる。

本発明で用いられるタンパク質をコードするDNAとしては、例えば、(1)配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNA、または配列番号:2で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、本発明で用いられるタンパク質と実質的に同質の性質を有するタンパク質をコードするDNA、(2)配列番号:38で表される塩基配列を含有するDNA、または配列番号:38で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、本発明で用いられるタンパク質と実質的に同質の性質を有するタンパク質をコードするDNAであれば何れのものでもよい。



配列番号:2で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号:2で表される塩基配列と約45%以上、好ましくは約50%以上、さらに好ましくは約60%以上、より好ましくは約70%以上、特に好ましくは約80%以上、最も好ましくは約90%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

配列番号:38で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号:38で表される塩基配列と約45%以上、好ましくは約50%以上、さらに好ましくは約60%以上、より好ましくは約70%以上、特に好ましくは約80%以上、最も好ましくは約90%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

ハイブリダイゼーションは、公知の方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイストリンジェントな条件に従って行なうことができる。

ハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約 $19\sim40$ m M、好ましくは約 $19\sim20$ mMで、温度が約 $50\sim70$ $\mathbb C$ 、好ましくは約 $60\sim65$ $\mathbb C$ の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19 mMで温度が約65 $\mathbb C$ の 場合が最も好ましい。

より具体的には、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質をコードするDNAとしては、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNA、配列番号:38で表される塩基配列を含有するDNA、配列番号:37で表される塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

[0021]

本発明で用いられる部分ペプチドをコードするDNAとしては、前述した本発明で用いられる部分ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前

記した細胞・組織由来のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。

本発明で用いられる部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番号:2で表される塩基配列を有するDNAの一部分を有するDNA、または配列番号:2で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、本発明のタンパク質と実質的に同質の活性を有するタンパク質をコードするDNAの一部分を含有するDNAなどが用いられる。

配列番号:2で表される塩基配列とハイブリダイズできるDNAは、前記と同意義を示す。

ハイブリダイゼーションの方法およびハイストリンジェントな条件は前記と同様のものが用いられる。

[0022]

本発明で用いられるタンパク質、部分ペプチド(以下、これらをコードするDNAのクローニングおよび発現の説明においては、これらを単に本発明のタンパク質と略記する場合がある)を完全にコードするDNAのクローニングの手段としては、本発明のタンパク質をコードする塩基配列の一部分を有する合成DNAプライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または適当なベクターに組み込んだDNAを本発明のタンパク質の一部あるいは全領域をコードするDNA断片もしくは合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーションによって選別することができる。ハイブリダイゼーションの方法は、例えば、モレキュラー・クローニング(Molecular Cloning)2nd(J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989)に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。

DNAの塩基配列の変換は、PCRや公知のキット、例えば、MutanTM-super Express Km (宝酒造(株))、MutanTM-K (宝酒造(株))等を用いて、ODA-LA PCR法やGapped duplex法やKunkel法等の公知の方法あるいはそれらに準じる方法に従って行なうことができる。

クローン化されたタンパク質をコードするDNAは目的によりそのまま、また

は所望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用することができる。該DNAはその5、末端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3、末端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNAアダプターを用いて付加することもできる。

本発明のタンパク質の発現ベクターは、例えば、(イ)本発明のタンパク質をコードするDNAから目的とするDNA断片を切り出し、(ロ)該DNA断片を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造することができる。

[0023]

ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322, pBR325, pUC12, pUC13)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110, pTP5, pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19, pSH15)、 λ ファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス,ワクシニアウイルス,バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどの他、pA1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RSV、pcDNAI/Neoなどが用いられる。

本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場合は、SRαプロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMVプロモーター、HSV-TKプロモーターなどが挙げられる

これらのうち、CMV(サイトメガロウイルス)プロモーター、SRαプロモーターなどを用いるのが好ましい。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、trpプロモーター、1 a c プロモーター、recAプロモーター、λPLプロモーター、1ppプロモーター、T7プロモーターなどが、宿主がバチルス属菌である場合は、SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、P10プロモーターなどが好ましい。

[0024]

発現ベクターには、以上の他に、所望によりエンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン(以下、SV40oriと略称する場合がある)などを含有しているものを用いることができる。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfrと略称する場合がある)遺伝子〔メソトレキセート(MTX)耐性〕、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amp「と略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子(以下、Neo「と略称する場合がある、G418耐性)等が挙げられる。特に、dhfr遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マーカーとして使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含まない培地によ、っても選択できる。

また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列を、本発明のタンパク質のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、 $PhoA \cdot$ シグナル配列、 $OmpA \cdot$ シグナル配列などが、宿主がバチルス属菌である場合は、 $\alpha-$ アミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列などが、宿主が酵母である場合は、 $MF\alpha \cdot$ シグナル配列、 $SUC2 \cdot$ シグナル配列など、宿主が動物細胞である場合には、インシュリン・シグナル配列、 $\alpha-$ インターフェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用できる。

このようにして構築された本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクターを用いて、形質転換体を製造することができる。

[0025]

宿主としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、 昆虫、動物細胞などが用いられる。

エシェリヒア属菌の具体例としては、例えば、エシェリヒア・コリ (Escherich ia coli) K $1 2 \cdot$ D H 1 [プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 60巻, 160(1968)], J M 103 [ヌクイレック・アシッズ・リサーチ (Nucleic Acids Research), 9巻, 309(1981)], J A 221 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー (Journal of Molecul

ar Biology), 120巻, 517(1978)], HB101 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー, 41巻, 459(1969)], C600 [ジェネティックス (Genetics), 39巻, 440(1954)] などが用いられる。

バチルス属菌としては、例えば、バチルス・サブチルス (Bacillus subtilis) MI114 [ジーン, 24巻, 255(1983)], 207-21 [ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry), 95巻, 87(1984)] などが用いられる。

酵母としては、例えば、サッカロマイセス セレビシエ (Saccharomyces cere visiae) AH22, AH22R⁻, NA87-11A, DKD-5D, 20B-12、シゾサッカロマイセス ポンベ (Schizosaccharomyces pombe) NCYC 1913, NCYC2036、ピキア パストリス (Pichia pastoris) KM7 1などが用いられる。

[0026]

昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがAcNPVの場合は、夜盗蛾の幼虫由来株化細胞 (Spodoptera frugiperda cell; Sf細胞)、Trichoplusia niの中腸由来のMG1細胞、Trichoplusia niの卵由来のHigh FiveTM細胞、Mamestra brassicae由来の細胞またはEstigmena acrea由来の細胞などが用いられる。ウイルスがBmNPVの場合は、蚕由来株化細胞 (Bombyx mori N 細胞; BmN細胞)などが用いられる。該Sf細胞としては、例えば、Sf9細胞 (ATCC CRL1711)、Sf21細胞(以上、Vaughn, J.L.ら、イン・ヴィボ (In Vivo),13,213-217,(1977))などが用いられる。

昆虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる〔前田ら、ネイチャー(Nature), 315巻, 592(1985)〕。

動物細胞としては、例えば、サル細胞COS-7, Vero, チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO細胞と略記), dhfr遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO(dhfr) 細胞と略記), マウス L細胞, マウスAtT-20, マウスミエローマ細胞, ラットGH3, ヒトFL細胞などが用いられる。

エシェリヒア属菌を形質転換するには、例えば、プロシージングズ・オブ・ザ

・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 69巻, 2110(1972)やジーン(Gene), 17巻, 107(1982)などに記載の方法に従って行なうことができる

[0027]

バチルス属菌を形質転換するには、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス (Molecular & General Genetics), 168巻, 111(1979)などに記載の方法に従って行なうことができる。

酵母を形質転換するには、例えば、メソッズ・イン・エンザイモロジー(Methods in Enzymology), 194巻, 182-187 (1991)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 75巻, 1929(1978) などに記載の方法に従って行なうことができる。

昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、例えば、バイオ/テクノロジー (Bio/Technology),6,47-55(1988)などに記載の方法に従って行なうことができる

動物細胞を形質転換するには、例えば、細胞工学別冊8 新細胞工学実験プロトコール. 263-267 (1995) (秀潤社発行)、ヴィロロジー (Virology), 52巻, 456(1973)に記載の方法に従って行なうことができる。

このようにして、タンパク質をコードするDNAを含有する発現ベクターで形質転換された形質転換体を得ることができる。

宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する際、培養に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源としては、例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチープ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機物としては、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、酵母エキス、ビタミン類、生長促進因子など

を添加してもよい。培地のpHは約5~8が望ましい。

[0028]

エシェリヒア属菌を培養する際の培地としては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM 9 培地 [ミラー (Miller) , ジャーナル・オブ・エクスペリメンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス (Journal of Experiments in Molecu lar Genetics) , 431-433, Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1972] が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく働かせるために、例えば、 3β -インドリルアクリル酸のような薬剤を加えることができる。

宿主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約3~24時間 行ない、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。

宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~40℃で約6~24時間行ない、必要により通気や撹拌を加えることもできる。

宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、バークホールダー (Burkholder) 最小培地 (Bostian, K. L. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 77巻, 4505(1980)] や0.5%カザミノ酸を含有するSD培地 (Bitter, G. A. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 81巻, 5330 (1984)] が挙げられる。培地のpHは約5~8に調整するのが好ましい。培養は通常約20℃~35℃で約24~72時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が昆虫細胞または昆虫である形質転換体を培養する際、培地としては、Grace's Insect Medium (Grace, T.C.C.,ネイチャー (Nature),195,788(1962)) に非動化した 10% つシ血清等の添加物を適宜加えたものなどが用いられる。培地のpHは約6. $2\sim6$. 4に調整するのが好ましい。培養は通常約27%で約 $3\sim5$ 日間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、約5~20%の胎児牛血清を含むMEM培地[サイエンス(Science), 122巻, 501(1952)], DMEM培地[ヴィロロジー(Virology), 8巻, 396

(1959)], RPMI 1640培地 [ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・メディカル・アソシエーション (The Journal of the American Medical Association) 199巻, 519(1967)], 199培地 [プロシージング・オブ・ザ・ソサイエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Proceeding of the Society for the Biological Medicine), 73巻, 1(1950)] などが用いられる。p Hは約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30~~40~で約15~60時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

以上のようにして、形質転換体の細胞内、細胞膜または細胞外に本発明のタンパク質を生成せしめることができる。

[0029]

上記培養物から本発明のタンパク質を分離精製するには、例えば、下記の方法 により行なうことができる。

本発明のタンパク質を培養菌体あるいは細胞から抽出するに際しては、培養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過によりタンパク質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。緩衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどの蛋白質変性剤や、トリトンXー100TMなどの界面活性剤が含まれていてもよい。培養液中にタンパク質が分泌される場合には、培養終了後、公知の方法で菌体あるいは細胞と上清とを分離し、上清を集める。

このようにして得られた培養上清、あるいは抽出液中に含まれるタンパク質の精製は、公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうことができる。これらの公知の分離、精製法としては、塩析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィーなどの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用いられる。



[0030]

かくして得られるタンパク質が遊離体で得られた場合には、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合には公知の方法あるいはそれに準じる方法により、遊離体または他の塩に変換することができる。

なお、組換え体が産生するタンパク質を、精製前または精製後に適当な蛋白修 飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的 に除去することもできる。蛋白修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモト リプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダー ぜなどが用いられる。

かくして生成する本発明のタンパク質の存在は、特異抗体を用いたエンザイム イムノアッセイやウエスタンブロッティングなどにより測定することができる。

[0031]

本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩に対する抗体は、本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩を認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体の何れであってもよい。

本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、抗体の説明においては、これらを単に本発明のタンパク質と略記する場合がある) に対する抗体は、本発明のタンパク質を抗原として用い、公知の抗体または抗血 清の製造法に従って製造することができる。

[モノクローナル抗体の作製]

(a) モノクローナル抗体産生細胞の作製

本発明のタンパク質は、温血動物に対して投与により抗体産生が可能な部位に それ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を 高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投 与してもよい。投与は通常 2 ~ 6 週毎に 1 回ずつ、計 2 ~ 1 0 回程度行われる。 用いられる温血動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウ ス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ニワトリが挙げられるが、マウスおよびラットが好 モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原で免疫された温血動物、例えばマウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を同種または異種動物の骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後配の標識化タンパク質と抗血清とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミルスタインの方法[ネイチャー(Nature)、256、495(1975)]に従い実施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール(PEG)やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。

[0032]

骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0、AP-1などの温血動物の骨髄腫細胞が挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は $1:1\sim20:1$ 程度であり、PEG(好ましくはPEG1000~PEG6000)が $10\sim80\%$ 程度の濃度で添加され、 $20\sim40$ ℃、好ましくは $30\sim37$ ℃で $1\sim10$ 分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、タンパク質抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体が目に対しているを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したタンパク質を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。

モノクローナル抗体の選別は、公知あるいはそれに準じる方法に従って行なう ことができる。通常HAT (ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添



加した動物細胞用培地で行なうことができる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPMI 1640 培地、1~10%の牛胎児血清を含むGIT培地(和光純薬工業(株))あるいはハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養温度は、通常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。

[0033]

(b) モノクローナル抗体の精製

モノクローナル抗体の分離精製は、公知の方法、例えば、免疫グロブリンの分離精製法 [例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体 (例、DEAE) による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法] に従って行なうことができる。

[0034]

「ポリクローナル抗体の作製」

本発明のポリクローナル抗体は、公知あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。例えば、免疫抗原(タンパク質抗原)自体、あるいはそれとキャリアー蛋白質との複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に温血動物に免疫を行ない、該免疫動物から本発明のタンパク質に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製造することができる。

温血動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアー蛋白質との複合体に関し、キャリアー蛋白質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミンやウシサイログロブリン、ヘモシアニン等を重量比でハプテン1に対し、約0.1

~20、好ましくは約1~5の割合でカプルさせる方法が用いられる。

また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。

縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは 担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全 フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投 与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行なわれる。

ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された温血動物の血液、腹水など、 好ましくは血液から採取することができる。

抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の抗血清中の抗体価の測定と 同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナ ル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行なうことがで きる。

[0035]

本発明で用いられるタンパク質または部分ペプチドをコードするDNA(以下、アンチセンスヌクレオチドの説明においては、これらのDNAを本発明のDNAと略記する場合がある)の塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列またはその一部を有するアンチセンスヌクレオチドとしては、本発明のDNAの塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列またはその一部を有し、該DNAの発現を抑制し得る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンスタクレオチドであってもよいが、アンチセンスDNAが好ましい。

本発明のDNAに実質的に相補的な塩基配列とは、例えば、本発明のDNAに相補的な塩基配列(すなわち、本発明のDNAの相補鎖)の全塩基配列あるいは部分塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列などが挙げられる。特に、本発明のDNAの相補鎖の全塩基配列うち、本発明のタンパク質のN末端部位をコードする部分の塩基配列(例えば、開始コドン付近の塩基配列など)の相補鎖と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%

以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアンチセンスヌクレオチドが好適である。

具体的には、配列番号:2または配列番号:38で表わされる塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補的な、もしくは実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分を有するアンチセンスヌクレオチド、好ましくは例えば、配列番号:2または配列番号:38で表わされる塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補な塩基配列、またはその一部分を有するアンチセンスヌクレオチドなどが挙げられる。

アンチセンスヌクレオチドは通常、10~40個程度、好ましくは15~30 個程度の塩基から構成される。

ヌクレアーゼなどの加水分解酵素による分解を防ぐために、アンチセンスDNAを構成する各ヌクレオチドのりん酸残基(ホスフェート)は、例えば、ホスホロチオエート、メチルホスホネート、ホスホロジチオネートなどの化学修飾りん酸残基に置換されていてもよい。これらのアンチセンスヌクレオチドは、公知のDNA合成装置などを用いて製造することができる。

本発明に従えば、本発明のタンパク質遺伝子の複製または発現を阻害することのできるアンチセンス・ポリヌクレオチド(核酸)を、クローン化した、あるいは決定されたタンパク質をコードするDNAの塩基配列情報に基づき設計し、合成しうる。かかるポリヌクレオチド(核酸)は、本発明のタンパク質遺伝子のRNAとハイブリダイズすることができ、該RNAの合成または機能を阻害することができるか、あるいは本発明のタンパク質関連RNAとの相互作用を介して本発明のタンパク質遺伝子の発現を調節・制御することができる。本発明のタンパク質関連RNAの選択された配列に相補的なポリヌクレオチド、および本発明のタンパク質関連RNAと特異的にハイブリダイズすることができるポリヌクレオチドは、生体内および生体外で本発明のタンパク質遺伝子の発現を調節・制御するのに有用であり、また病気などの治療または診断に有用である。用語「対応する」とは、遺伝子を含めたヌクレオチド、塩基配列または核酸の特定の配列に相同性を有するあるいは相補的であることを意味する。ヌクレオチド、塩基配列または核酸とペプチド(タンパク質)との間で「対応する」とは、ヌクレオチド(

核酸)の配列またはその相補体から誘導される指令にあるペプチド(タンパク質)のアミノ酸を通常指している。タンパク質遺伝子の5、端へアピンループ、5、端6ーベースペア・リピート、5、端非翻訳領域、ポリペプチド翻訳開始コドン、タンパク質コード領域、ORF翻訳終止コドン、3、端非翻訳領域、3、端パリンドローム領域、および3、端へアピンループは好ましい対象領域として選択しうるが、タンパク質遺伝子内の如何なる領域も対象として選択しうる。

目的核酸と、対象領域の少なくとも一部に相補的なポリヌクレオチドとの関係 は、対象物とハイブリダイズすることができるポリヌクレオチドとの関係は、 アンチセンス」であるということができる。アンチセンス・ポリヌクレオチドは 、2-デオキシ-D-リボースを含有しているポリヌクレオチド、D-リボース を含有しているポリヌクレオチド、プリンまたはピリミジン塩基のN-グリコシ ドであるその他のタイプのポリヌクレオチド、あるいは非ヌクレオチド骨格を有 するその他のポリマー (例えば、市販のタンパク質核酸および合成配列特異的な 核酸ポリマー)または特殊な結合を含有するその他のポリマー(但し、該ポリマ ーはDNAやRNA中に見出されるような塩基のペアリングや塩基の付着を許容 する配置をもつヌクレオチドを含有する)などが挙げられる。それらは、二本鎖 DNA、一本鎖DNA、二本鎖RNA、一本鎖RNA、さらにDNA: RNAハ イブリッドであることができ、さらに非修飾ポリヌクレオチド(または非修飾オ リゴヌクレオチド)、さらには公知の修飾の付加されたもの、例えば当該分野で 知られた標識のあるもの、キャップの付いたもの、メチル化されたもの、1個以 上の天然のヌクレオチドを類縁物で置換したもの、分子内ヌクレオチド修飾のさ れたもの、例えば非荷電結合(例えば、メチルホスホネート、ホスホトリエステ ル、ホスホルアミデート、カルバメートなど)を持つもの、電荷を有する結合ま たは硫黄含有結合(例えば、ホスホロチオエート、ホスホロジチオエートなど) を持つもの、例えばタンパク質(ヌクレアーゼ、ヌクレアーゼ・インヒビター、 トキシン、抗体、シグナルペプチド、ポリーL-リジンなど)や糖(例えば、モ ノサッカライドなど)などの側鎖基を有しているもの、インターカレート化合物 (例えば、アクリジン、ソラレンなど)を持つもの、キレート化合物(例えば、 金属、放射活性をもつ金属、ホウ素、酸化性の金属など)を含有するもの、アル キル化剤を含有するもの、修飾された結合を持つもの(例えば、αアノマー型の核酸など)であってもよい。ここで「ヌクレオシド」、「ヌクレオチド」および「核酸」とは、プリンおよびピリミジン塩基を含有するのみでなく、修飾されたその他の複素環型塩基をもつようなものを含んでいて良い。こうした修飾物は、メチル化されたプリンおよびピリミジン、アシル化されたプリンおよびピリミジン、あるいはその他の複素環を含むものであってよい。修飾されたヌクレオチドおよび修飾されたヌクレオチドはまた糖部分が修飾されていてよく、例えば、1個以上の水酸基がハロゲンとか、脂肪族基などで置換されていたり、あるいはエーテル、アミンなどの官能基に変換されていてよい。

[0036]

本発明のアンチセンス・ポリヌクレオチド(核酸)は、RNA、DNA、あるいは修飾された核酸(RNA、DNA)である。修飾された核酸の具体例としては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート誘導体、そしてポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレオシドアミドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、それに限定されるものではない。本発明のアンチセンス核酸は次のような方針で好ましく設計されうる。すなわち、細胞内でのアンチセンス核酸をより安定なものにする、アンチセンス核酸の細胞透過性をより高める、目標とするセンス鎖に対する親和性をより大きなものにする、そしてもし毒性があるならアンチセンス核酸の毒性をより小さなものにする。

こうした修飾は当該分野で数多く知られており、例えば J. Kawakami et al., Pharm Tech Japan, Vol. 8, pp.247, 1992; Vol. 8, pp.395, 1992; S. T. Crooke et al. ed., Antisense Research and Applications, CRC Press, 1993 などに開示がある。

本発明のアンチセンス核酸は、変化せしめられたり、修飾された糖、塩基、結合を含有していて良く、リポゾーム、ミクロスフェアのような特殊な形態で供与されたり、遺伝子治療により適用されたり、付加された形態で与えられることができうる。こうして付加形態で用いられるものとしては、リン酸基骨格の電荷を中和するように働くポリリジンのようなポリカチオン体、細胞膜との相互作用を高めたり、核酸の取込みを増大せしめるような脂質(例えば、ホスホリピド、コ

レステロールなど)といった疎水性のものが挙げられる。付加するに好ましい脂質としては、コレステロールやその誘導体(例えば、コレステリルクロロホルメート、コール酸など)が挙げられる。こうしたものは、核酸の3、端あるいは5、端に付着させることができ、塩基、糖、分子内ヌクレオシド結合を介して付着させることができうる。その他の基としては、核酸の3、端あるいは5、端に特異的に配置されたキャップ用の基で、エキソヌクレアーゼ、RNaseなどのヌクレアーゼによる分解を阻止するためのものが挙げられる。こうしたキャップ用の基としては、ポリエチレングリコール、テトラエチレングリコールなどのグリコールをはじめとした当該分野で知られた水酸基の保護基が挙げられるが、それに限定されるものではない。

アンチセンス核酸の阻害活性は、本発明の形質転換体、本発明の生体内や生体 外の遺伝子発現系、あるいは本発明のタンパク質の生体内や生体外の翻訳系を用 いて調べることができる。該核酸は公知の各種の方法で細胞に適用できる。

[0037]

以下に、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、本発明のタンパク質と略記する場合がある)、本発明のタンパク質または部分ペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合がある)、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩に対する抗体(以下、本発明の抗体と略記する場合がある)、および本発明のDNAのアンチセンスヌクレオチド(以下、本発明のアンチセンスヌクレオチド(以下、本発明のアンチセンスヌクレオチドと略記する場合がある)の用途を説明する。

本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物もしくはその塩を含有する医薬は、例えば、陽イオンチャネル活性を抑制することで、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精

巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、 癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱 癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己 免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群 、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などとして使用することが できる。

一方、本発明のタンパク質の活性を促進する化合物もしくはその塩を含有する 医薬は、例えば、陽イオンチャネル活性を促進することで、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症 、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸 炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患 (例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺 炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛な ど)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌 、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など) 、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン 症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などとして使用する ことができる。

[0038]

[1] 本発明のタンパク質が関与する各種疾病の治療・予防剤

本発明のタンパク質は、陽イオンチャネル活性を有し、痛みなどの刺激の認識 に重要な役割を果たしている。

したがって、本発明のタンパク質をコードするDNAに異常があったり、欠損 している場合あるいは本発明のタンパク質の発現量が減少している場合には、例 えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウ マチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大 腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性 肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣 癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの種々の疾患が発症する。

したがって、本発明のタンパク質および本発明のDNAは、例えば、中枢疾患 (例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤として使用することができる。

例えば、生体内において本発明のタンパク質が減少あるいは欠損しているために、陽イオンチャネル活性が十分に、あるいは正常に発揮されない患者がいる場合に、(イ)本発明のDNAを該患者に投与し、生体内で本発明のタンパク質を発現させることによって、(ロ)細胞に本発明のDNAを挿入し、本発明のタンパク質を発現させた後に、該細胞を患者に移植することによって、または(ハ)本発明のタンパク質を該患者に投与することなどによって、該患者における本発明のタンパク質の役割を十分に、あるいは正常に発揮させることができる。

本発明のDNAを上記の治療・予防剤として使用する場合は、該DNAを単独 あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスア ソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套手段 に従って、ヒトまたは温血動物に投与することができる。本発明のDNAは、そ のままで、あるいは摂取促進のための補助剤などの生理学的に認められる担体と ともに製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによっ て投与できる。

本発明のタンパク質を上記の治療・予防剤として使用する場合は、少なくとも90%、好ましくは95%以上、より好ましくは98%以上、さらに好ましくは99%以上に精製されたものを使用するのが好ましい。

[0039]

本発明のタンパク質等は、例えば、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、本発明のタンパク質等を生理学的に認められる担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な用量が得られるようにするものである。

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、前記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。

注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウムなど)などが挙げられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例えば、エタノールなど)、ポリアルコール(例えば、プロピレングリコール、ポリエチレングリコールなど)、非イオン性界面活性剤(例えば、ポリソルベート80TM、HCO-50など)などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが挙げられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。また、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液など)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は、適当なアンプルに充填される。

本発明のDNAが挿入されたベクターも上記と同様に製剤化され、通常、非経口的に使用される。

[0040]

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、温血動物 (例えば、ヒト、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど) に対して投与することができる。

本発明のタンパク質等の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、慢性関節リウマチの治療目的で本発明のタンパク質等を経口投与する場合、一般的に成人(60kgとして)においては、一日につき該タンパク質等を約0.1mg~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該タンパク質等の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、慢性関節リウマチの治療目的で本発明のタンパク質等を注射剤の形で成人(体重60kgとして)に投与する場合、一日につき該タンパク質等を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を患部に注射することにより投与するのが好都合である。他の動物

の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。

[0041]

[2] 疾病に対する医薬候補化合物のスクリーニング

本発明のタンパク質は、本発明のタンパク質の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニングのための試薬として有用である。

本発明は、(1)本発明のタンパク質を用いることを特徴とする本発明のタンパク質の活性(例えば、陽イオンチャネル活性など)を促進または阻害する化合物またはその塩(以下、それぞれ促進剤、阻害剤と略記する場合がある)のスクリーニング方法を提供する。より具体的には、例えば、

(2) (i) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞の陽イオンチャネル活性と(ii) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞と試験化合物の混合物の陽イオンチャネル活性の比較を行なうことを特徴とする促進剤または阻害剤のスクリーニング方法を提供する。

具体的には、上記スクリーニング方法においては、例えば、(i)と(ii)の場合において、陽イオンチャネル活性をパッチ・クランプ法で測定し、陽イオンチャネル活性の指標として比較することを特徴とするものである。

[0042]

試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

上記のスクリーニング方法を実施するには、本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞をスクリーニングに適したバッファーに浮遊して調製する。バッファーには、pH約4~10(望ましくは、pH約6~8)のリン酸バッファー、ほう酸バッファーなどの、本発明のタンパク質の陽イオンチャネル活性を阻害しないバッファーであればいずれでもよい。

本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクターで形質転換された宿主 (形質転換体)が用いられる。宿主としては、例えば、CHO細胞などの動物

細胞が好ましく用いられる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で培養することによって、本発明のタンパク質を細胞膜上に発現させた形質転換体が好ましく用いられる。

[0043]

本発明のタンパク質の陽イオンチャネル活性は、公知の方法、例えば、ネイチャー (Nature)、389巻、816頁、1997年に記載の方法あるいはそれに準じる方法に従って測定することができる。

例えば、上記(ii)の場合における陽イオンチャネル活性を、上記(i)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上 上促進する試験化合物を本発明のタンパク質の活性を促進する化合物またはその 塩として選択することができる。

また、例えば、上記 (ii) の場合における陽イオンチャネル活性を、上記 (i) の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上阻害 (または抑制) する試験化合物を本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物またはその塩として選択することができる。

また、本発明のタンパク質遺伝子のプロモーター下流に分泌型アルカリホスファターゼ、ルシフェラーゼなどの遺伝子を挿入し、上記の各種細胞に発現させ、 該細胞に上記試験化合物を接触させた場合における酵素活性を賦活化または阻害 する化合物またはその塩を探索することによって本発明のタンパク質の発現を促 進または抑制(すなわち、本発明のタンパク質の活性を促進または阻害)する化 合物またはその塩をスクリーニングすることができる。

[0044]

本発明のタンパク質をコードするポリヌクレオチドは、本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニングのための 試薬として有用である。

本発明は、(3)本発明のタンパク質をコードするポリヌクレオチドを用いることを特徴とする本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩(以下、それぞれ促進剤、阻害剤と略記する場合がある)のスクリーニング方法を提供し、より具体的には、例えば、

(4) (iii) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞を培養した場合と (iv) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞と試験化合物の混合物を培養した場合との比較を行うことを特徴とする促進剤または阻害剤のスクリーニング方法を提供する。

上記スクリーニング方法においては、例えば、(iii) と(iv) の場合における、本発明のタンパク質遺伝子の発現量(具体的には、本発明のタンパク質量または前記タンパク質をコードするmRNA量)を測定して、比較する。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが挙げ られ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であっても よい。

上記のスクリーニング方法を実施するには、本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞をスクリーニングに適したバッファーに浮遊して調製する。バッファーには、pH約4~10(望ましくは、pH約6~8)のリン酸バッファー、ほう酸バッファーなどの、本発明のタンパク質の陽イオンチャネル活性を阻害しないバッファーであればいずれでもよい。

本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクターで形質転換された宿主 (形質転換体)が用いられる。宿主としては、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好ましく用いられる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で培養することによって、本発明のタンパク質を細胞膜上に発現させた形質転換体が好ましく用いられる。

本発明のタンパク質量の測定は、公知の方法、例えば、本発明のタンパク質を 認識する抗体を用いて、細胞抽出液中などに存在する前記タンパク質を、ウェス タン解析、ELISA法などの方法またはそれに準じる方法に従い測定すること ができる。

本発明のタンパク質遺伝子の発現量は、公知の方法、例えば、ノーザンブロッティングやReverse transcription-polymerase chain reaction (RT-PCR)、リアルタイムPCR解析システム(ABI社製、TaqMan polymerase chain

reaction) などの方法あるいはそれに準じる方法にしたがって測定することができる。

例えば、上記(iv)の場合における本発明のタンパク質遺伝子の発現量を、上記(iii)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上促進する試験化合物を本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進する化合物またはその塩として選択することができる。

例えば、上記(iv)の場合における本発明のタンパク質遺伝子の発現量を、上記(iii)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上阻害する試験化合物を本発明のタンパク質遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩として選択することができる。

さらに、本発明の抗体は、本発明のタンパク質の発現を促進または阻害する化 合物またはその塩のスクリーニングのための試薬として有用である。

本発明は、(5)本発明の抗体を用いることを特徴とする本発明のタンパク質 の発現を促進または阻害する化合物またはその塩(以下、それぞれ促進剤、阻害 剤と略記する場合がある)のスクリーニング方法を提供し、より具体的には、例 えば、

- (6) (v) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞を培養した場合と
- (vi) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞と試験化合物の混合物を 培養した場合との比較を行うことを特徴とする促進剤または阻害剤のスクリーニ ング方法を提供する。

上記スクリーニング方法においては、例えば、(v)と(vi)の場合における 、本発明のタンパク質の発現量(具体的には、本発明のタンパク質量)を測定し て、比較する。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

上記のスクリーニング方法を実施するには、本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞をスクリーニングに適したバッファーに浮遊して調製する。バッ

ファーには、pH約4~10(望ましくは、pH約6~8)のリン酸バッファー、ほう酸バッファーなどの、本発明のタンパク質の陽イオンチャネル活性を阻害しないバッファーであればいずれでもよい。

本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクターで形質転換された宿主 (形質転換体)が用いられる。宿主としては、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好ましく用いられる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で培養することによって、本発明のタンパク質を細胞膜上に発現させた形質転換体が好ましく用いられる。

本発明のタンパク質量の測定は、公知の方法、例えば、本発明のタンパク質を 認識する抗体を用いて、細胞抽出液中などに存在する前記タンパク質を、ウェス タン解析、ELISA法などの方法またはそれに準じる方法に従い測定すること ができる。

例えば、上記(vi)の場合における本発明のタンパク質の発現量を、上記(v)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上促進する試験化合物を本発明のタンパク質の発現を促進する化合物またはその塩として選択することができる。

例えば、上記(vi)の場合における本発明のタンパク質の発現量を、上記(v)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上阻害する試験化合物を本発明のタンパク質の発現を阻害する化合物またはその塩として選択することができる。

[0045]

本発明のスクリーニング用キットは、本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩、または本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドを産生する能力を有する細胞を含有するものである。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる 化合物またはその塩は、上記した試験化合物、例えば、ペプチド、タンパク、非 ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組 織抽出液、血漿などから選ばれた化合物またはその塩であり、本発明のタンパク 質の活性(例、陽イオンチャネル活性など)を促進または阻害する化合物または その塩である。

該化合物の塩としては、前記した本発明のタンパク質の塩と同様のものが用い られる。

本発明のタンパク質の活性を促進する化合物またはその塩は、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などの医薬として有用である。

また、本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物またはその塩は、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などの

医薬として有用である。

本発明のタンパク質遺伝子の発現を促進する化合物またはその塩は、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などの医薬として有用である。

また、本発明のタンパク質遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩は、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などの医薬として有用である。

本発明のタンパク質の発現を促進する化合物またはその塩は、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関

節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などの医薬として有用である。

また、本発明のタンパク質の発現を阻害する化合物またはその塩は、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などの医薬として有用である。

[0046]

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる 化合物またはその塩を上述の治療・予防剤として使用する場合、常套手段に従っ て製剤化することができる。例えば、錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイク ロカプセル剤、無菌性溶液、懸濁液剤などとすることができる。 このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは 温血動物 (例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、トリ 、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど) に対して経口的にまたは非経口的に投 与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、その作用、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、慢性関節リウマチ治療の目的で本発明のタンパク質の活性を促進する化合物またはその塩を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)においては、一日につき該化合物またはその塩を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物またはその塩の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、慢性関節リウマチ治療の目的で本発明のタンパク質の活性を促進する化合物またはその塩を注射剤の形で通常成人(体重60kgとして)に投与する場合、一日につき該化合物またはその塩を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

[0047]

[3] 本発明のタンパク質、その部分ペプチドまたはその塩の定量

本発明の抗体は、本発明のタンパク質を特異的に認識することができるので、被検液中の本発明のタンパク質の定量、特にサンドイッチ免疫測定法による定量などに使用することができる。

すなわち、本発明は、

- (i)本発明の抗体と、被検液および標識化された本発明のタンパク質とを競合 的に反応させ、該抗体に結合した標識化された本発明のタンパク質の割合を測定 することを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量法、および
- (ii) 被検液と担体上に不溶化した本発明の抗体および標識化された本発明の別の抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性 を測定することを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量法を提供する

上記(ii)の定量法においては、一方の抗体が本発明のタンパク質のN端部を 認識する抗体で、他方の抗体が本発明のタンパク質のC端部に反応する抗体であ ることが望ましい。

[0048]

また、本発明のタンパク質に対するモノクローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称する場合がある)を用いて本発明のタンパク質の定量を行なえるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子のものを用いてもよく、また、抗体分子のF(ab')₂、Fab'、あるいはFab 画分を用いてもよい。

本発明の抗体を用いる本発明のタンパク質の定量法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量 (例えば、タンパク質量) に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。

標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、例えば、放射性同位元素、酵素、蛍光物質、発光物質などが用いられる。放射性同位元素としては、例えば、 $\{^{125}\,\mathrm{I}\,\}$ 、 $\{^{131}\,\mathrm{I}\,\}$ 、 $\{^{3}\,\mathrm{H}\,\}$ 、 $\{^{14}\,\mathrm{C}\,\}$ などが用いられる。上記酵素としては、安定で比活性の大きなものが好ましく、例えば、 β - ガラクトシダーゼ、 β - グルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素などが用いられる。蛍光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチンーアビジン系を用いることもできる。

[0049]

抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常タ

ンパク質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる 方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラン、セルロースなどの不 溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、ある いはガラス等が挙げられる。

サンドイッチ法においては不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を 反応させ(1次反応)、さらに標識化した別の本発明のモノクローナル抗体を反 応させ(2次反応)たのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより 被検液中の本発明のタンパク質量を定量することができる。1次反応と2次反応 は逆の順序に行っても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なって もよい。標識化剤および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができる。ま た、サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標識用抗体 に用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等 の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。

本発明のサンドイッチ法による本発明のタンパク質の測定法においては、1次 反応と2次反応に用いられる本発明のモノクローナル抗体は、本発明のタンパク 質の結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。すなわち、1次反応お よび2次反応に用いられる抗体は、例えば、2次反応で用いられる抗体が、本発 明のタンパク質のC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好まし くはC端部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

[0050]

本発明のモノクローナル抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、 競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができる

競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体に対して競合的に反応させたのち、未反応の標識抗原(F)と、抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し(B)F分離)、B,Fいずれかの標識量を測定し、被検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体と

して固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。

イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識化抗体 に対して競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検液中の抗原 と過剰量の標識化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化抗体 を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次に、いずれかの相の標識量 を測定し被検液中の抗原量を定量する。

また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

[0051]

これら個々の免疫学的測定法を本発明の定量方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のタンパク質の測定系を構築すればよい。これらの一般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参照することができる。

例えば、入江 寛編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、 入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発行)、石川栄治 ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫 疫測定法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫 測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年発行)、「Methods in ENZYMOLOGY」 Vol. 70(Immunochemical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immunochemical I Techniques(Part B))、同書 Vol. 74(Immunochemical Techniques(Part C)) 、同書 Vol. 84(Immunochemical Techniques(Part D:Selected Immunoassays)) 、同書 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E:Monoclonal Antibodies a nd General Immunoassay Methods))、同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques(Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、アカデ ミックプレス社発行)などを参照することができる。

以上のようにして、本発明の抗体を用いることによって、本発明のタンパク質

を感度良く定量することができる。

さらには、本発明の抗体を用いて本発明のタンパク質の濃度を定量することに よって、本発明のタンパク質の濃度の減少が検出された場合、例えば、中枢疾患 (例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節 症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大 腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息な ど)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾 患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立 腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛 など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃 癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレ ン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などである可能性が高いと診断するこ とができる。反対に、例えば、本発明のタンパク質の濃度の上昇が検出された場 合、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関 節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰 瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性 閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝 炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮 症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群 (例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌 、卵巢癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓 癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多 発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などである可 能性が高いと診断することが出来る。

また、本発明の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明のタンパク質を検出するために使用することができる。また、本発明のタンパク質を精製

するために使用する抗体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明のタンパク質 の検出、被検細胞内における本発明のタンパク質の挙動の分析などのために使用 することができる。

[0052]

[4] 遺伝子診断剤.

本発明のDNAは、例えば、プローブとして使用することにより、ヒトまたは温血動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど)における本発明のタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断剤として有用である。

本発明のDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例えば、公知のノーザンハイブ リダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス (Genomics), 第5巻, 874~879頁(1989年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・ アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America), 第86 巻,2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。 例えば、ノーザンハイブリダイゼーションにより発現増加が検出された場合、 例えば中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウ マチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大 腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性 肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝 硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前 立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣 癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸 腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬 化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などである可能性が高いと診断することが出来る。反対に、発現低下が検出された場合やPCR-SSCP法によりDNAの突然変異が検出された場合は、例えば、中枢疾患(例脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例狭心症など)、肝臓疾患(例肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例癌性疼痛、関連痛など)、癌(例肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などである可能性が高いと診断することができる。

[0053]

[5] アンチセンスヌクレオチドを含有する医薬

本発明のDNAに相補的に結合し、該DNAの発現を抑制することができる本発明のアンチセンスヌクレオチドは低毒性であり、生体内における本発明のタンパク質または本発明のDNAの機能(例、陽イオンチャネル活性)を抑制することができるので、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性 腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直

腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤、臓器移植後の拒絶反応抑制剤、抗癌剤治療による副作用の抑制剤などとして使用することができる。

上記アンチセンスヌクレオチドを上記の治療・予防剤として使用する場合、公 知の方法に従って製剤化し、投与することができる。

例えば、該アンチセンスヌクレオチドを用いる場合、該アンチセンスヌクレオチドを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套手段に従って、ヒトまたは哺乳動物(例、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して経口的または非経口的に投与することができる。該アンチセンスヌクレオチドは、そのままで、あるいは摂取促進のために補助剤などの生理学的に認められる担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。

該アンチセンスヌクレオチドの投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、慢性関節リウマチ治療の目的で本発明のアンチセンスヌクレオチドを関節に局所投与する場合、一般的に成人(体重60kg)においては、一日につき該アンチセンスヌクレオチドを約0.1~100mg投与する。

さらに、該アンチセンスヌクレオチドは、組織や細胞における本発明のDNA の存在やその発現状況を調べるための診断用オリゴヌクレオチドプローブとして 使用することもできる。

[0054]

さらに、本発明は、

- ①本発明のタンパク質をコードするRNAの一部とそれに相補的なRNAを含有する二重鎖RNA、
- ②前記二重鎖RNAを含有してなる医薬、
- ③本発明のタンパク質をコードするRNAの一部を含有するリボザイム、
- ④前記リボザイムを含有してなる医薬、

⑤前記リボザイムをコードする遺伝子 (DNA) を含有する発現ベクターなども 提供する。

上記アンチセンスポリヌクレオチドと同様に、二重鎖RNA、リボザイムなども、本発明のDNAから転写されるRNAを破壊またはその機能を抑制することができ、生体内における本発明で用いられるタンパク質または本発明で用いられるDNAの機能を抑制することができるので、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などとして使用することができる

二重鎖RNAは、公知の方法(例、Nature, 411巻, 494頁, 2001年)に準じて、本発明のポリヌクレオチドの配列を基に設計して製造することができる。

リボザイムは、公知の方法(例、TRENDS in Molecular Medicine,7巻,221頁,2001年)に準じて、本発明のポリヌクレオチドの配列を基に設計して製造することができる。例えば、公知のリボザイムの配列の一部を本発明のタンパク質をコードするRNAの一部に置換することによって製造することができる。本発明のタンパク質をコードするRNAの一部としては、公知のリボザイムによって切断され得るコンセンサス配列NUX(式中、Nはすべての塩基を、XはG以外の塩基を示す)の近傍の配列などが挙げられる。

上記の二重鎖RNAまたはリボザイムを上記予防・治療剤として使用する場合 、アンチセンスポリヌクレオチドと同様にして製剤化し、投与することができる 。また、前記⑤の発現ベクターは、公知の遺伝子治療法などと同様に用い、上記 予防・治療剤として使用する。

[0055]

[6] 本発明のDNAを有する動物の作出

本発明は、外来性の本発明のタンパク質をコードするDNA(以下、本発明の外来性DNAと略記する)またはその変異DNA(本発明の外来性変異DNAと略記する場合がある)を有する非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

- (1) 本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物、
- (2) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記 (1)記載の動物、
- (3) ゲッ歯動物がマウスまたはラットである上記(2) 記載の動物、および
- (4) 本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを含有し、哺乳動物において 発現しうる組換えベクターなどを提供する。

本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物(以下、本発明のDNA導入動物と略記する)は、未受精卵、受精卵、精子およびその始原細胞を含む胚芽細胞などに対して、好ましくは、非ヒト哺乳動物の発生における胚発生の段階(さらに好ましくは、単細胞または受精卵細胞の段階でかつ一般に8細胞期以前)に、リン酸カルシウム法、電気パルス法、リポフェクション法、凝集法、マイクロインジェクション法、パーティクルガン法、DEAEーデキストラン法などにより目的とするDNAを導入することによって作出することができる。また、該DNA導入方法により、体細胞、生体の臓器、組織細胞などに目的とする本発明の外来性DNAを導入し、細胞培養、組織培養などに利用することもでき、さらに、これら細胞を上述の胚芽細胞と公知の細胞融合法により融合させることにより本発明のDNA導入動物を作出することもできる。

非ヒト哺乳動物としては、例えば、ウシ、ブタ、ヒツジ、ヤギ、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、マウス、ラットなどが用いられる。なかでも、病体動物モデル系の作成の面から個体発生および生物サイクルが比較的短く、また、繁殖が容易なゲッ歯動物、とりわけマウス(例えば、純系として、C57BL/6系統,DBA2系統など、交雑系として、B6C3F1系統,BDF1系

統,B6D2F $_1$ 系統,BALB/c系統,ICR系統など)またはラット(例えば、Wistar, SDなど)などが好ましい。

哺乳動物において発現しうる組換えベクターにおける「哺乳動物」としては、 上記の非ヒト哺乳動物の他にヒトなどがあげられる。

[0056]

本発明の外来性DNAとは、非ヒト哺乳動物が本来有している本発明のDNAではなく、いったん哺乳動物から単離・抽出された本発明のDNAをいう。

本発明の変異DNAとしては、元の本発明のDNAの塩基配列に変異(例えば、突然変異など)が生じたもの、具体的には、塩基の付加、欠損、他の塩基への置換などが生じたDNAなどが用いられ、また、異常DNAも含まれる。

該異常DNAとしては、異常な本発明のタンパク質を発現させるDNAを意味 し、例えば、正常な本発明のタンパク質の機能を抑制するタンパク質を発現させ るDNAなどが用いられる。

本発明の外来性DNAは、対象とする動物と同種あるいは異種のどちらの哺乳動物由来のものであってもよい。本発明のDNAを対象動物に導入するにあたっては、該DNAを動物細胞で発現させうるプロモーターの下流に結合したDNAコンストラクトとして用いるのが一般に有利である。例えば、本発明のヒトDNAを導入する場合、これと相同性が高い本発明のDNAを有する各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のDNAを発現させうる各種プロモーターの下流に、本発明のヒトDNAを結合したDNAコンストラクト(例、ベクターなど)を対象哺乳動物の受精卵、例えば、マウス受精卵へマイクロインジェクションすることによって本発明のDNAを高発現するDNA導入哺乳動物を作出することができる。

[0057]

本発明のタンパク質の発現ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド、枯草 菌由来のプラスミド、酵母由来のプラスミド、λファージなどのバクテリオファ ージ、モロニー白血病ウィルスなどのレトロウィルス、ワクシニアウィルスまた はバキュロウィルスなどの動物ウイルスなどが用いられる。なかでも、大腸菌由 来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミドまたは酵母由来のプラスミドなどが好 ましく用いられる。

上記のDNA発現調節を行なうプロモーターとしては、例えば、①ウイルス(例、シミアンウイルス、サイトメガロウイルス、モロニー白血病ウイルス、JC ウイルス、乳癌ウイルス、ポリオウイルスなど)に由来するDNAのプロモータ 一、②各種哺乳動物(ヒト、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラ ット、マウスなど) 由来のプロモーター、例えば、アルブミン、インスリン I I 、 ウロプラキンII、エラスターゼ、エリスロポエチン、エンドセリン、筋クレ アチンキナーゼ、グリア線維性酸性タンパク質、グルタチオンSートランスフェ ラーゼ、血小板由来成長因子β、ケラチンΚ1, Κ10およびΚ14、コラーゲ ンI型およびII型、サイクリックAMP依存タンパク質キナーゼβIサブユニ ット、ジストロフィン、酒石酸抵抗性アルカリフォスファターゼ、心房ナトリウ ム利尿性因子、内皮レセプターチロシンキナーゼ(一般にTie2と略される) 、ナトリウムカリウムアデノシン3リン酸化酵素(Na,K-ATPase)、 ニューロフィラメント軽鎖、メタロチオネインIおよびIIA、メタロプロティ ナーゼ1組織インヒビター、MHCクラスI抗原(H-2L)、H-ras、レ ニン、ドーパミンβー水酸化酵素、甲状腺ペルオキシダーゼ(TPO)、ポリペ プチド鎖延長因子 1α ($EF-1\alpha$)、 β アクチン、 α および β ミオシン重鎖、 ミオシン軽鎖1および2、ミエリン基礎タンパク質、チログロブリン、Thy-1、免疫グロブリン、H鎖可変部(VNP)、血清アミロイドPコンボーネント 、ミオグロビン、トロポニンC、平滑筋αアクチン、プレプロエンケファリンA 、バソプレシンなどのプロモーターなどが用いられる。なかでも、全身で高発現 することが可能なサイトメガロウイルスプロモーター、ヒトポリペプチド鎖延長 因子 1α ($EF-1\alpha$) のプロモーター、ヒトおよびニワトリ β アクチンプロモ ーターなどが好適である。

上記ベクターは、DNA導入哺乳動物において目的とするmRNAの転写を終結する配列(一般にターミネターと呼ばれる)を有していることが好ましく、例えば、ウイルス由来および各種哺乳動物由来の各DNAの配列を用いることができ、好ましくは、シミアンウイルスのSV40ターミネターなどが用いられる。

[0058]

その他、目的とする外来性DNAをさらに高発現させる目的で各DNAのスプライシングシグナル、エンハンサー領域、真核DNAのイントロンの一部などをプロモーター領域の5'上流、プロモーター領域と翻訳領域間あるいは翻訳領域の3'下流 に連結することも目的により可能である。

正常な本発明のタンパク質の翻訳領域は、ヒトまたは各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来の肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来DNAおよび市販の各種ゲノムDNAライブラリーよりゲノムDNAの全てあるいは一部として、または肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来RNAより公知の方法により調製された相補DNAを原料として取得することが出来る。また、外来性の異常DNAは、上記の細胞または組織より得られた正常なポリペプチドの翻訳領域を点突然変異誘発法により変異した翻訳領域を作製することができる。

該翻訳領域は導入動物において発現しうるDNAコンストラクトとして、前記のプロモーターの下流および所望により転写終結部位の上流に連結させる通常のDNA工学的手法により作製することができる。

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの導入は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞のすべてに存在するように確保される。DNA導入後の作出動物の胚芽細胞において、本発明の外来性DNAが存在することは、作出動物の後代がすべて、その胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを保持することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを有する。

本発明の外来性正常DNAを導入した非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確認して、該DNA保有動物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの導入は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに過剰に存在するように確保される。DNA導入後の作出動物の胚芽細胞において本発明の外来性DNAが過剰に存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の

子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有する

導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを過剰に有するように繁殖継代することができる。

[0059]

本発明の正常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の正常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を促進することにより最終的に本発明のタンパク質の機能亢進症を発症することがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の正常DNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能亢進症や、本発明のタンパク質が関連する疾患の病態機序の解明およびこれらの疾患の治療方法の検討を行なうことが可能である。

また、本発明の外来性正常DNAを導入した哺乳動物は、遊離した本発明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明のタンパク質に関連する疾患に対する治療薬のスクリーニング試験にも利用可能である。

一方、本発明の外来性異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確認して該DNA保有動物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。さらに、目的とする外来DNAを前述のプラスミドに組み込んで原科として用いることができる。プロモーターとのDNAコンストラクトは、通常のDNA工学的手法によって作製することができる。受精卵細胞段階における本発明の異常DNAの導入は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の異常DNAが存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫は、その胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有する。導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを有するように繁殖継代することができる。

[0060]

本発明の異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の異常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を阻害することにより最終的に本発明のタンパク質の機能不活性型不応症となることがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の異常DNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症の病態機序の解明およびこの疾患を治療方法の検討を行なうことが可能である。

また、具体的な利用可能性としては、本発明の異常DNA高発現動物は、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症における本発明の異常タンパク質による正常タンパク質の機能阻害 (dominant negative作用) を解明するモデルとなる。

また、本発明の外来異常DNAを導入した哺乳動物は、遊離した本発明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明のタンパク質またはその機能不活性型不応症に対する治療薬スクリーニング試験にも利用可能である。

また、上記2種類の本発明のDNA導入動物のその他の利用可能性として、例 えば、

- ①組織培養のための細胞源としての使用、
- ②本発明のDNA導入動物の組織中のDNAもしくはRNAを直接分析する、またはDNAにより発現されたポリペプチド組織を分析することによる、本発明のタンパク質により特異的に発現あるいは活性化するタンパク質との関連性についての解析、
- ③DNAを有する組織の細胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用して、一般に培養困難な組織からの細胞の機能の研究、
- ④上記③記載の細胞を用いることによる細胞の機能を高めるような薬剤のスクリーニング、および
- ⑤本発明の変異タンパク質を単離精製およびその抗体作製などが考えられる。

さらに、本発明のDNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症などを含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の臨床症状を調べることができ、また、本発明のタンパク質に関連する疾患モデルの各臓器におけるより詳細な病理学的所見が得られ、新しい治療方法の開発、さらには、該疾患による二次的疾患の研究および治療に貢献することができる。

また、本発明のDNA導入動物から各臓器を取り出し、細切後、トリプシンなどのタンパク質分解酵素により、遊離したDNA導入細胞の取得、その培養またはその培養細胞の系統化を行なうことが可能である。さらに、本発明のタンパク質産生細胞の特定化、アポトーシス、分化あるいは増殖との関連性、またはそれらにおけるシグナル伝達機構を調べ、それらの異常を調べることなどができ、本発明のタンパク質およびその作用解明のための有効な研究材料となる。

さらに、本発明のDNA導入動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症を含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の治療薬の開発を行なうために、上述の検査法および定量法などを用いて、有効で迅速な該疾患治療薬のスクリーニング法を提供することが可能となる。また、本発明のDNA導入動物または本発明の外来性DNA発現ベクターを用いて、本発明のタンパク質が関連する疾患のDNA治療法を検討、開発することが可能である。

[0061]

[7] ノックアウト動物

本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞および本 発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

- (1) 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞、
- (2) 該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不活性化された上記(1)記載の胚幹細胞、
 - (3) ネオマイシン耐性である上記(1)記載の胚幹細胞、
 - (4) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記(1)記載の胚幹細胞、
 - (5) ゲッ歯動物がマウスである上記(4) 記載の胚幹細胞、
 - (6) 本発明のDNAが不活性化された該DNA発現不全非ヒト哺乳動物、
- (7) 該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうる上記(6)記載の非ヒト哺乳動物
 - (8) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記(6)記載の非ヒト哺乳動物、

(9) ゲッ歯動物がマウスである上記(8) 記載の非ヒト哺乳動物、および (10) 上記(7) 記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞とは、該非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAに人為的に変異を加えることにより、DNAの発現能を抑制するか、あるいは該DNAがコードしている本発明のタンパク質の活性を実質的に喪失させることにより、DNAが実質的に本発明のタンパク質の発現能を有さない(以下、本発明のノックアウトDNAと称することがある)非ヒト哺乳動物の胚幹細胞(以下、ES細胞と略記する)をいう。

非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

[0062]

本発明のDNAに人為的に変異を加える方法としては、例えば、遺伝子工学的 手法により該DNA配列の一部又は全部の削除、他DNAを挿入または置換させ ることによって行なうことができる。これらの変異により、例えば、コドンの読 み取り枠をずらしたり、プロモーターあるいはエキソンの機能を破壊することに より本発明のノックアウトDNAを作製すればよい。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞(以下、本発明のDNA不活性化ES細胞または本発明のノックアウトES細胞と略記する)の具体例としては、例えば、目的とする非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAを単離し、そのエキソン部分にネオマイシン耐性遺伝子、ハイグロマイシン耐性遺伝子を代表とする薬剤耐性遺伝子、あるいは1acZ(βーガラクトシダーゼ遺伝子)、cat(クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ遺伝子)を代表とするレポーター遺伝子等を挿入することによりエキソンの機能を破壊するか、あるいはエキソン間のイントロン部分に遺伝子の転写を終結させるDNA配列(例えば、polyA付加シグナルなど)を挿入し、完全なmRNAを合成できなくすることによって、結果的に遺伝子を破壊するように構築したDNA配列を有するDNA鎖(以下、ターゲッティングベクターと略記する)を、例えば相同組換え法により該動物の染色体に導入し、得られたES細胞について本発明のDN

A上あるいはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析あるいはターゲッティングベクター上のDNA配列とターゲッティングベクター作製に使用した本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列をプライマーとしたPCR法により解析し、本発明のノックアウトES細胞を選別することにより得ることができる。

[0063]

また、相同組換え法等により本発明のDNAを不活化させる元のES細胞としては、例えば、前述のような既に樹立されたものを用いてもよく、また公知のEVansとKaufmanの方法に準じて新しく樹立したものでもよい。例えば、マウスのES細胞の場合、現在、一般的には129系のES細胞が使用されているが、免疫学的背景がはっきりしていないので、これに代わる純系で免疫学的に遺伝的背景が明らかなES細胞を取得するなどの目的で例えば、C57BL/6マウスやC57BL/6の採卵数の少なさをDBA/2との交雑により改善したBDF1マウス(C57BL/6とDBA/2とのF1)を用いて樹立したものなども良好に用いうる。BDF1マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫であるという利点に加えて、C57BL/6マウスを背景に持つので、これを用いて得られたES細胞は病態モデルマウスを作出したとき、C57BL/6マウスとバッククロスすることでその遺伝的背景をC57BL/6マウスに代えることが可能である点で有利に用い得る。

また、ES細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の胚盤胞を使用するが、これ以外に8細胞期胚を採卵し胚盤胞まで培養して用いることにより効率よく多数の初期胚を取得することができる。

また、雌雄いずれのES細胞を用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が生殖系列キメラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の手間を削減するためにもできるだけ早く雌雄の判別を行なうことが望ましい。

E S細胞の雌雄の判定方法としては、例えば、P C R 法により Y 染色体上の性決定領域の遺伝子を増幅、検出する方法が、その 1 例としてあげることができる。この方法を使用すれば、従来、核型分析をするのに約 1 0 6 個の細胞数を要していたのに対して、1 コロニー程度のE S細胞数(約 5 0 個)で済むので、培養

初期におけるES細胞の第一次セレクションを雌雄の判別で行なうことが可能であり、早期に雄細胞の選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削減できる。

[0064]

また、第二次セレクションとしては、例えば、Gーバンディング法による染色体数の確認等により行うことができる。得られるES細胞の染色体数は正常数の100%が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の関係上困難な場合は、ES細胞の遺伝子をノックアウトした後、正常細胞(例えば、マウスでは染色体数が2n=40である細胞)に再びクローニングすることが望ましい。

このようにして得られた胚幹細胞株は、通常その増殖性は大変良いが、個体発生できる能力を失いやすいので、注意深く継代培養することが必要である。例えば、STO繊維芽細胞のような適当なフィーダー細胞上でLIF(1-10000U/m1)存在下に炭酸ガス培養器内(好ましくは、5%炭酸ガス、95%空気または5%酸素、5%炭酸ガス、90%空気)で約37℃で培養するなどの方法で培養し、継代時には、例えば、トリプシン/EDTA溶液(通常0.001-0.5%トリプシン/0.1-5mM EDTA、好ましくは約0.1%トリプシン/1mM EDTA)処理により単細胞化し、新たに用意したフィーダー細胞上に播種する方法などがとられる。このような継代は、通常1-3日毎に行なうが、この際に細胞の観察を行い、形態的に異常な細胞が見受けられた場合はその培養細胞は放棄することが望まれる。

ES細胞は、適当な条件により、高密度に至るまで単層培養するか、または細胞集塊を形成するまで浮遊培養することにより、頭頂筋、内臓筋、心筋などの種々のタイプの細胞に分化させることが可能であり [M. J. Evans及びM. H. Kaufman,ネイチャー (Nature) 第292巻、154頁、1981年; G. R. Martin プロシーディングス・オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.) 第78巻、7634頁、1981年; T. C. Doetschmanら、ジャーナル・オブ・エンブリオロジー・アンド・エクスペリメンタル・モルフォロジー、第87巻、27頁、1985年〕、本発明のES細胞を分化させて得られる本発明のDNA発現不全細胞は、インビトロにおける本発明のタンパク質の細胞

生物学的検討において有用である。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、該動物のmRNA量を公知方法を 用いて測定して間接的にその発現量を比較することにより、正常動物と区別する ことが可能である。

該非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

[0065]

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、例えば、前述のようにして作製したターゲッティングベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導入し、導入によりターゲッティングベクターの本発明のDNAが不活性化されたDNA配列が遺伝子相同組換えにより、マウス胚幹細胞またはマウス卵細胞の染色体上の本発明のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることにより、本発明のDNAをノックアウトさせることができる。

本発明のDNAがノックアウトされた細胞は、本発明のDNA上またはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析またはターゲッティングベクター上のDNA配列と、ターゲッティングベクターに使用したマウス由来の本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列とをプライマーとしたPCR法による解析で判定することができる。非ヒト哺乳動物胚幹細胞を用いた場合は、遺伝子相同組換えにより、本発明のDNAが不活性化された細胞株をクローニングし、その細胞を適当な時期、例えば、8細胞期の非ヒト哺乳動物胚または胚盤胞に注入し、作製したキメラ胚を偽妊娠させた該非ヒト哺乳動物の子宮に移植する。作出された動物は正常な本発明のDNA座をもつ細胞と人為的に変異した本発明のDNA座をもつ細胞との両者から構成されるキメラ動物である。

該キメラ動物の生殖細胞の一部が変異した本発明のDNA座をもつ場合、このようなキメラ個体と正常個体を交配することにより得られた個体群より、全ての組織が人為的に変異を加えた本発明のDNA座をもつ細胞で構成された個体を、例えば、コートカラーの判定等により選別することにより得られる。このようにして得られた個体は、通常、本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体であり、本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体であり、本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本発明のタンパク質のホモ発現不全個体を得ることができる。

卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞核内にマイクロインジェクション法でDNA溶液を注入することによりターゲッティングベクターを染色体内に導入したトランスジェニック非ヒト哺乳動物を得ることができ、これらのトランスジェニック非ヒト哺乳動物に比べて、遺伝子相同組換えにより本発明のDNA座に変異のあるものを選択することにより得られる。

このようにして本発明のDNAがノックアウトされている個体は、交配により 得られた動物個体も該DNAがノックアウトされていることを確認して通常の飼 育環境で飼育継代を行なうことができる。

さらに、生殖系列の取得および保持についても常法に従えばよい。すなわち、 該不活化DNAの保有する雌雄の動物を交配することにより、該不活化DNAを 相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得しうる。得られたホモザイゴ ート動物は、母親動物に対して、正常個体1,ホモザイゴート複数になるような 状態で飼育することにより効率的に得ることができる。ヘテロザイゴート動物の 雌雄を交配することにより、該不活化DNAを有するホモザイゴートおよびヘテ ロザイゴート動物を繁殖継代する。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明のDNA 発現不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に有用である。

また、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のタンパク質により 誘導され得る種々の生物活性を欠失するため、本発明のタンパク質の生物活性の 不活性化を原因とする疾病のモデルとなり得るので、これらの疾病の原因究明及 び治療法の検討に有用である。

[0066]

[7a] 本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物のスクリーニング方法

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAの欠損や損傷など に起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物のスクリーニングに用い ることができる。

すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を 投与し、該動物の変化を観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠 損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物またはその 塩のスクリーニング方法を提供する。

該スクリーニング方法において用いられる本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳 動物としては、前記と同様のものがあげられる。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿などがあげられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

具体的には、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を、試験化合物で処理し、無処理の対照動物と比較し、該動物の各器官、組織、疾病の症状などの変化を 指標として試験化合物の治療・予防効果を試験することができる。

試験動物を試験化合物で処理する方法としては、例えば、経口投与、静脈注射などが用いられ、試験動物の症状、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択することができる。また、試験化合物の投与量は、投与方法、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択することができる。

[0067]

例えば、慢性関節リウマチに対して予防・治療効果を有する化合物をスクリーニングする場合、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を投与し、該動物の関節の腫れの体積などを経時的に測定したり、エックス線、MRI、組織学的手法などにより関節破壊の程度を経時的に評価する。

該スクリーニング方法を用いて得られる化合物は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のタンパク質の欠損や損傷などによって引き起こされる疾患に対して予防・治療効果を有するので、該疾患に対する安全で低毒性な予防・治療剤などの医薬として使用することができる。 さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。

[0068]

該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、該化合物 の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸など)や塩基(例 、アルカリ金属など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸 付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記 した本発明のタンパク質を含有する医薬と同様にして製造することができる。

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたはその他の哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、該化合物を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)の慢性関節リウマチの患者においては、一日につき該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、該化合物を注射剤の形で通常成人(60kgとして)の慢性関節リウマチの患者に投与する場合、一日につき該化合物を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。

[0069]

[7b] 本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法

本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に、試験化合物を投与し、 レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方 法を提供する。

上記スクリーニング方法において、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物としては、前記した本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物の中でも、本発明のD

NAがレポーター遺伝子を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうるものが用いられる。

試験化合物としては、前記と同様のものがあげられる。

レポーター遺伝子としては、前記と同様のものが用いられ、βーガラクトシダーゼ遺伝子(1 a c Z)、可溶性アルカリフォスファターゼ遺伝子またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。

[0070]

本発明のDNAをレポーター遺伝子で置換された本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物では、レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの支配下に存在するので、レポーター遺伝子がコードする物質の発現をトレースすることにより、プロモーターの活性を検出することができる。

例えば、本発明のタンパク質をコードするDNA領域の一部を大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ遺伝子(1 a c Z)で置換している場合、本来、本発明のタンパク質の発現する組織で、本発明のタンパク質の代わりにβーガラクトシダーゼが発現する。従って、例えば、5ーブロモー4ークロロー3ーインドリルーβーガラクトピラノシド(Xーgal)のようなβーガラクトシダーゼの基質となる試薬を用いて染色することにより、簡便に本発明のタンパク質の動物生体内における発現状態を観察することができる。具体的には、本発明のタンパク質欠損マウスまたはその組織切片をグルタルアルデヒドなどで固定し、リン酸緩衝生理食塩液(PBS)で洗浄後、Xーgalを含む染色液で、室温または37℃付近で、約30分ないし1時間反応させた後、組織標本を1mM EDTA/PBS溶液で洗浄することによって、βーガラクトシダーゼ反応を停止させ、呈色を観察すればよい。また、常法に従い、1 a c Z をコードするmRNAを検出してもよい。

上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物である。

[0071]

該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物またはその塩は、本発明のタンパク質の発現を促進し、該タンパク質の機能を促進することができるので、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などの医薬として有用である。

[0072]

また、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物またはその 塩は、本発明のタンパク質の発現を阻害し、該タンパク質の機能を阻害すること ができるので、例えば中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患(例 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症 候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺 炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患 (例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの予防・治療剤などの医薬として有用である。

さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に 用いることができる。

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記 した本発明のタンパク質またはその塩を含有する医薬と同様にして製造すること ができる。

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたはその他の哺乳動物 (例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)の慢性関節リウマチ患者においては、一日につき該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物を注射剤の形で通常成人(60kgとして)の慢性関節リウマチ患者に投与する場合、一日につき該化合物を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。

[0073]

一方、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物を

経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)の慢性関節リウマチ患者においては、一日につき該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物を注射剤の形で通常成人(60kgとして)の慢性関節リウマチ患者に投与する場合、一日につき該化合物を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。

このように、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩をスクリーニングする上で極めて有用であり、本発明のDNA発現不全に起因する各種疾患の原因究明または予防・治療薬の開発に大きく貢献することができる。

また、本発明のタンパク質のプロモーター領域を含有するDNAを使って、その下流に種々のタンパクをコードする遺伝子を連結し、これを動物の卵細胞に注入していわゆるトランスジェニック動物(遺伝子導入動物)を作出すれば、特異的にそのポリペプチドを合成させ、その生体での作用を検討することも可能となる。さらに上記プロモーター部分に適当なレポーター遺伝子を結合させ、これが発現するような細胞株を樹立すれば、本発明のタンパク質そのものの体内での産生能力を特異的に促進もしくは抑制する作用を持つ低分子化合物の探索系として使用できる。

[0074]

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければL体を示すものとする。

DNA

: デオキシリボ核酸

c D N A : 相補的デオキシリボ核酸

A:アデニン

T: チミン

G: グアニン

C : シトシン

RNA :リボ核酸

mRNA :メッセンジャーリボ核酸

dATP : デオキシアデノシン三リン酸

d T T P : デオキシチミジン三リン酸

d G T P : デオキシグアノシン三リン酸

dCTP : デオキシシチジン三リン酸

ATP : アデノシン三リン酸

EDTA :エチレンジアミン四酢酸

SDS :ドデシル硫酸ナトリウム

Gly : グリシン

Ala:アラニン

Val:バリン

Leu :ロイシン

Ile :イソロイシン

Ser :セリン

Thr :スレオニン

Cys :システイン

Met :メチオニン

Glu:グルタミン酸

Asp:アスパラギン酸

Lys :リジン

Arg:アルギニン

His :ヒスチジン

Phe:フェニルアラニン

Tyr :チロシン

Trp :トリプトファン

Pro :プロリン・

Asn:アスパラギン

Gln:グルタミン

pGlu:ピログルタミン酸

[0075]

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で表記する。

Me :メチル基

Et:エチル基

Bu :ブチル基

Ph :フェニル基

TC :チアゾリジン-4(R)-カルボキサミド基

Tos : p ートルエンスルフォニル

CHO:ホルミル

Bz1 :ベンジル

Cl₂-Bzl : 2, 6 - ジクロロベンジル

Bom :ベンジルオキシメチル

Ζ : ベンジルオキシカルボニル

C1-Z :2-クロロベンジルオキシカルボニル

Br-Z :2-ブロモベンジルオキシカルボニル

Boc : tーブトキシカルボニル

DNP :ジニトロフェニル

Trt :トリチル

Bum : tーブトキシメチル

Fmoc : N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

HOBt :1-ヒドロキシベンズトリアゾール

HOOBt: 3,4-ジヒドロ-3-ヒドロキシー4-オキソー

1,2,3ーベンゾトリアジン

HONB

: 1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド

DCC

:N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド

[0076]

本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

[配列番号:1]

ヒトTCH200タンパク質のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:2]

配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するヒトTCH200タンパク質

をコードするDNAの塩基配列を示す。

[配列番号:3]

実施例1で用いられたプライマーAP1の塩基配列を示す。

〔配列番号:4〕

実施例1で用いられたプライマーR1の塩基配列を示す。

〔配列番号:5〕

実施例1で用いられたプライマーAP2の塩基配列を示す。

[配列番号:6]

実施例1で用いられたプライマーrr2の塩基配列を示す。

〔配列番号:7〕

実施例1で用いられたプライマーM13Fの塩基配列を示す。

〔配列番号:8〕

実施例1で用いられたプライマーM13Rの塩基配列を示す。

[配列番号:9]

実施例1で用いられたプライマーrr4の塩基配列を示す。

[配列番号:10]

実施例1で用いられたプライマーrr6の塩基配列を示す。

〔配列番号:11〕

実施例2で用いられたプライマーr1の塩基配列を示す。

[配列番号:12]

実施例2で用いられたプライマーr2の塩基配列を示す。

[配列番号:13]

実施例2で用いられたプライマー f 1の塩基配列を示す

[配列番号:14]

実施例2で用いられたプライマーf2の塩基配列を示す。

[配列番号:15]

実施例2で用いられたプライマーf4の塩基配列を示す。

[配列番号:16]

実施例3で用いられたプライマーF0の塩基配列を示す。

[配列番号:17]

実施例3で用いられたプライマーR7の塩基配列を示す。

[配列番号:18]

実施例3で用いられたプライマーF00の塩基配列を示す。

[配列番号:19]

実施例3で用いられたプライマーR00の塩基配列を示す。

[配列番号:20]

実施例3で用いられたプライマーF1の塩基配列を示す。

[配列番号:21]

実施例3で用いられたプライマーF2の塩基配列を示す。

[配列番号: 22]

実施例3で用いられたプライマーF5の塩基配列を示す。

[配列番号: 23]

実施例3で用いられたプライマーF7の塩基配列を示す。

〔配列番号:24〕

実施例3で用いられたプライマーff3の塩基配列を示す。

[配列番号:25]

実施例3で用いられたプライマーff4の塩基配列を示す。

[配列番号: 26]

実施例3で用いられたプライマーf3の塩基配列を示す。

[配列番号:27]

実施例3で用いられたプライマーrr1の塩基配列を示す。

[配列番号:28]

実施例3で用いられたプライマーrr3の塩基配列を示す。

[配列番号: 29]

実施例4で用いられたプライマーTMFの塩基配列を示す。

[配列番号:30]

実施例4で用いられたプライマーTMRの塩基配列を示す。

[配列番号:31]

実施例4で用いられたTaqManプローブP1の塩基配列を示す。

[配列番号:32]

実施例1で取得したcDNAの塩基配列を示す。

[配列番号:33]

実施例1で取得した c D N A の塩基配列を示す。

[配列番号:34]

実施例2で取得した c D N A の塩基配列を示す。

[配列番号:35]

実施例2で取得した c DNAの塩基配列を示す。

[配列番号:36]

実施例2で取得した c DNAの塩基配列を示す。

[配列番号:37]

実施例3で取得したcDNAの塩基配列を示す。

[配列番号:38]

配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するヒトTCH200タンパク質をコードするDNAの塩基配列を示す。

[0077]

後述の実施例1で得られた形質転換体エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) TOP10/pCR-BluntII-TCH200は、2002年2月4日から茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6 (郵便番号305-8566)

の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに寄託番号FERM BP-7874として、2002年1月22日から大阪府大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号(郵便番号532-8686)の財団法人発酵研究所(IFO)に受託番号IFO 16750として寄託されている。

【実施例】

以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。なお、大腸菌を用いての遺伝子操作法は、モレキュラー・クローニング(Molecular cloning)に記載されている方法に従った。 実施例1

ヒトTCH200タンパク質をコードするcDNAの5'上流端のクローニング

5' RACE PCR クローニングによりヒトTCH200タンパク質をコードする c DNAの5'上流塩基配列を明らかにした。

ヒト小腸Marathon-Ready cDNA(クロンテック社製)を鋳型として、プライマ -AP1 (配列番号:3) とプライマーR1 (配列番号:4) を用いて、PCR 反応を行ない、次にこのPCR反応液を鋳型として、プライマーAP2(配列番 号:5)およびプライマーrr2(配列番号:6)を用いてPCR反応を行なっ た。 PCRの反応液組成および反応条件を以下に示す。 反応液はヒト小腸Marat hon-Ready cDNA 2. $5 \mu 1$, \mathcal{I} \mathcal M、dNTPs O.,4mM、Advantage2 Polymerase mix (クロンテック社製) 0. 5μ1およびAdvantage2 Polymerase mixに添付のバッファー(クロンテ ック社製)で総反応量を25μ1とし、サーマルサイクラー9700(アプライ ドバイオシステムズ社製)を用い、94℃・30秒の加熱の後、94℃・5秒、 68℃・4分のサイクルを35回繰り返した。次に、Tricine-EDTA Bufferで5 O倍希釈した上記PCR反応液 (AP1/R1で反応) 2. 5μ1、プライマー AP2 $5 \mu M$, 7977-rr2 $5 \mu M$, dNTPs 0. 4 mM, Advant age2 Polymerase mix (クロンテック社製) Ο. 5μ1およびAdvantage2 Polyme rase mixに添付のバッファー(クロンテック社製)で総反応量を25μ1とし、 サーマルサイクラー9700(アプライドバイオシステムズ社製)を用い、94

で・30秒の加熱の後、94℃・5秒、68℃・4分のサイクルを30回繰り返 した。増幅したDNAを1.5%のアガロースゲル電気泳動により分離した後、 約700塩基長のDNAをカミソリで切り出し、DNAをQIAquick Gel Extract ion Kit (キアゲン社製) を用いて回収した。このDNAを、TOPO TA Cloning K it (インビトロジェン社製)のプロトコールに従ってpCR2.1-TOPOベクターヘクロ ーニングした。これをエシェリヒア コリ(Escherichia coli) TOP10 competent cell (インビトロジェン社製) に導入して形質転換した後、 c DNA挿入断片を 持つクローンをアンピシリンを含むLB寒天培地で選択し、形質転換体を得た。 個々のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、QIAwell 8 Plasmi d Kit (キアゲン社製) を用いてプラスミドDNAを調製した。これをプライマ -DNA [プライマーM13F (配列番号:7)、プライマーM13R (配列番 号:8)、プライマーrr2(配列番号:6)]およびBigDye Term inator Cycle Sequencing Kit (アプライドバイオ システムズ社製)を用いて反応を行い、挿入されているcDNA断片の塩基配列 をDNAシークエンサーABI PRISM 3100 DNAアナライザ(ア プライドバイオシステムズ社製)を用いて決定した。その結果、配列番号:32 に示す塩基配列を得た。

次に配列番号:32で示した塩基配列をもとにプライマーrr4(配列番号:9)とプライマーrr6(配列番号:10)を設計した。更に上流の塩基配列を得るためにプライマーAP1(配列番号:3)とプライマーrr4(配列番号:9)を用いて、PCR反応を行ない、次にこの<math>PCR反応被を鋳型として、プライマーAP2(配列番号:5)およびプライマーrr6(配列番号:10)を用いて $PCR反応を行なった。PCRの反応被組成および反応条件を以下に示す。反応被はヒト小腸Marathon-Ready cDNA 2.5 <math>\mu$ 1、プライマーAP15 μ M、プライマーrr45 μ M、dNTPs0.4 μ MM、dvantage2 polymerase $mix(クロンテック社製)0.5 <math>\mu$ 1およびAdvantage2 μ Polymerase μ Mでクファー(クロンテック社製)で総反応量を25 μ 1とし、サーマルサイクラー9700(アプライドバイオシステムズ社製)を用い、94 μ C・30 μ Mの μ Mの後、94 μ C・5秒、68 μ C・1.5分のサイクルを35 μ Mに基地列を

、Tricine-EDTA Bufferで50倍希釈した上記PCR反応液(AP1/rr4で反 応) 2. 5μ 1、プライマーAP2 0. 5μ M、プライマーrr6 0. 5μ M、dNTPs O. 4 mM、Advantage2 Polymerase mix (クロンテック社製) 0. 5μ1およびAdvantage2 Polymerase mixに添付のバッファー(クロンテ ック社製)で総反応量を25μ1とし、サーマルサイクラー9700(アプライ ドバイオシステムズ社製)を用い、94℃・ 30秒の加熱の後、94℃・5秒 、68℃・1.5分のサイクルを30回繰り返した。1.5%のアガロースゲル 電気泳動により増幅した約280塩基長のDNAを確認した後、上記PCR反応 液 (AP2/rr6で反応) 5 µ 1 にPCR Product Pre-Sequ encing Kit (ユーエスビ社製) 中のExonuclease IとSh rimp Alkaline Posphataseをいずれも1 4 1 ずつ加え 、37℃・15分、85℃・15分の反応を行った。この反応液を超純水で3倍 希釈し、これをプライマーrr6 (配列番号:10) およびBigDye Te rminator Cycle Sequencing Kit (アプライドバ イオシステムズ社製)を用いて反応を行い、増幅したDNA断片の塩基配列をD NAシークエンサーABI PRISM 3100 DNAアナライザ (アプラ イドバイオシステムズ社製)を用いて決定した。その結果、配列番号:33に示 す塩基配列を得た。

[0078]

実施例2

ヒトTCH200タンパク質をコードするcDNAの3'下流端のクローニング

3'下流端のクローニングは、ヒト小腸Marathon-Ready cDNA(クロンテック社製)を鋳型として、プライマーAP1(配列番号:3)およびプライマーr1(配列番号:11)を用いてPCR反応を行ない、次にこのPCR反応液を鋳型として、プライマーAP2(配列番号:5)およびプライマーr2(配列番号:12)を用いてPCR反応を行なった。PCRの反応液組成と反応条件を以下に示す。反応液はヒト小腸Marathon-Ready cDNA 2. 5μ 1、プライマーAP1 5μ M、プライマーr1 5μ M、dNTPs 0.4 mM、Advantage2 Pol

ymerase mix (クロンテック社製) 0. 5μ1およびAdvantage2 Polymerase mix に添付のバッファー (クロンテック社製) で総反応量を25μ1とし、サーマル サイクラー9700(アプライドバイオシステムズ社製)を用い、94℃・30 秒の加熱の後、94℃・5秒、68℃・4分のサイクルを35回繰り返した。次 に、Tricine-EDTA Bufferで50倍希釈した上記PCR反応液(AP1/r1で反 応) 2. $5\mu1$ 、プライマーAP2 5μ M、プライマーr2 5μ M、dNTPs 0.4 mM、Advantage2 Polymerase mix (クロンテック社製) 0.5 μ 1およびAdvantage2 Polymerase mixに添付のバッファー(クロンテック社製) で総反応量を25μ1とし、サーマルサイクラー9700(アプライドバイオシ ステムズ社製)を用い、94℃・30秒の加熱の後、94℃・5秒、68℃・4 分のサイクルを30回繰り返した。増幅したDNAを1.5%のアガロースゲル 電気泳動により分離した後、約600塩基長のDNAをカミソリで切り出し、D N A をQIAquick Gel Extraction Kit (キアゲン社製) を用いて回収した。この DNAを、TOPO TA Cloning Kit (インビトロジェン社製) のプロトコールに従 ってpCR2.1-TOPOベクターヘクローニングした。これをエシェリヒア コリ(Esche richia coli) TOP10 competent cell (インビトロジェン社製) に導入して形質 転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアンピシリンを含むLB寒天培 地で選択し、形質転換体を得た。個々のクローンをアンピシリンを含むLB培地 で一晩培養し、QIAwell 8 Plasmid Kit (キアゲン社製)を用いてプラスミドD NAを調製した。これをプライマーDNA [プライマーM13F (配列番号:7) 、プライマーM 1 3 R (配列番号: 8) 、プライマー r 2 (配列番号: 1 2)] およびBigDye Terminator Cycle Sequenci ng Kit (アプライドバイオシステムズ社製)を用いて反応を行い、挿入さ れている c DN A断片の塩基配列をDN AシークエンサーABI PRISM DNAアナライザ(アプライドバイオシステムズ社製)を用いて決定 3 1 0 0 した。その結果配列番号:34に示す塩基配列を得た。

更に3^{*} 下流端の塩基配列を得るためにヒト小腸Marathon-Ready cDNA(クロンテック社製)を鋳型として、プライマーAP1(配列番号:3)およびプライマーf1 (配列番号:13)を用いてPCR反応を行ない、次にこのPCR反応

液を鋳型として、プライマーAP2 (配列番号:5) およびプライマーf2 (配 列番号:14) を用いてPCR反応を行なった。PCRの反応液組成と反応条件 を以下に示す。反応液はヒト小腸Marathon-Ready cDNA 2. 5μ1、プライマー AP1 $5 \mu M$, $J \ni A = 1$ $5 \mu M$, d = N = 1 M = 1e2 Polymerase mix (クロンテック社製) 0. 5 μ 1 およびAdvantage2 Polymera se mixに添付のバッファー(クロンテック社製)で総反応量を25μ1とし、サ ーマルサイクラー9700(アプライドバイオシステムズ社製)を用い、94℃ ・30秒の加熱の後、94℃・5秒、68℃・1.5分のサイクルを35回繰り 返した。次に、Tricine-EDTA Bufferで50倍希釈した上記PCR反応液(AP 1/f 1で反応) 2. $5\mu 1$ 、プライマーAP2 $5\mu M$ 、プライマーf 2 5 μM、dNTPs O. 4 mM、Advantage2 Polymerase mix (クロンテック社 製) 0. 5 μ 1 およびAdvantage2 Polymerase mixに添付のバッファー(クロン テック社製)で総反応量を25μ1とし、サーマルサイクラー9700(アプラ イドバイオシステムズ社製)を用い、94℃・30秒の加熱の後、94℃・5秒 、68℃・1.5分のサイクルを30回繰り返した。1.5%のアガロースゲル 電気泳動により増幅した約300塩基長のDNAを確認した後、上記PCR反応 液 (AP2/f2で反応) 5μlにPCR Product Pre-Seque ncing Kit (ユーエスビ社製) 中のExonuclease IとShr imp Alkaline Posphataseをいずれも1 # 1 ずつ加え、 37℃・15分、85℃・15分の反応を行った。この反応液を超純水で3倍希 釈し、これをプライマーf2(配列番号:14)およびBigDye Term inator Cycle Sequencing Kit (アプライドバイオ システムズ社製)を用いて反応を行い、増幅したDNA断片の塩基配列をDNA シークエンサーABI PRISM 3100 DNAアナライザ(アプライド バイオシステムズ社製)を用いて決定した。その結果、配列番号:35に示す塩 基配列を得た。

次に配列番号:35で示した塩基配列をもとにプライマーf4(配列番号:15)を設計した。更に下流の塩基配列を得るためにプライマーAP1(配列番号:3)とプライマーf2(配列番号:14)を用いて、一回目のPCR反応を行

ない、次にこのPCR反応液を鋳型として、プライマーAP2 (配列番号:5) およびプライマー f 4 (配列番号:15)を用いて二回目のPCR反応を行なっ た。PCRの反応液組成および反応条件を以下に示す。反応液はヒト精巣Marath on-Ready cDNA 2. $5 \mu 1$, 79777-AP1 $5 \mu M$, 79777-AP1 $5 \mu M$ M、dNTPs O. 4 mM、Advantage2 Polymerase mix (クロンテック社製) O. 5μ1およびAdvantage2 Polymerase mixに添付のバッファー(クロンテ ック社製)で総反応量を25μ1とし、サーマルサイクラー9700(アプライ ドバイオシステムズ社製)を用い、94℃・30秒の加熱の後、94℃・5秒、 68℃・1. 5分のサイクルを35回繰り返した。次に、Tricine-EDTA Buffer で50倍希釈した上記PCR反応液(AP1/f 2で反応) 2. 5μ1、プライ マーAP2 5μM、プライマーf45μM、dNTPs 0.4mM、Advant age2 Polymerase mix (クロンテック社製) 0. 5 μ l およびAdvantage2 Polyme rase mixに添付のバッファー (クロンテック社製) で総反応量を25μ1とし、 サーマルサイクラー9700(アプライドバイオシステムズ社製)を用い、94 で・ 30秒の加熱の後、94℃・5秒、68℃・1.5分のサイクルを30回 繰り返した。1.5%のアガロースゲル電気泳動により増幅した約150塩基長 のDNAを確認した後、上記PCR反応液 (AP2/f4で反応) 5μ1にPC R Product Pre-Sequencing Kit (ユーエスビ社製) 中のExonuclease IとShrimp Alkaline Posp hataseをいずれも1μ1ずつ加え、37℃・15分、85℃・15分の反 応を行った。この反応液を超純水で3倍希釈し、これをプライマーDNA〔プラ イマーAP2(配列番号:5)、プライマーf4(配列番号:15)〕およびB igDye Terminator Cycle Sequencing Ki t (アプライドバイオシステムズ社製)を用いて反応を行い、増幅したDNA断 片の塩基配列をDNAシークエンサーABI PRISM 3100 DNAア ナライザ (アプライドバイオシステムズ社製) を用いて決定した。その結果、配 列番号:36に示す塩基配列を得た。

[0079]

実施例3

ヒトTCH200タンパク質をコードするcDNAのクローニング ヒトTCH200タンパク質をコードするcDNAのクローニングは、Nested PCR法により行った。

ヒトTCH200タンパク質をコードするcDNAのクローニングのために実 施例1および実施例2で得た塩基配列(配列番号32,33,34,35,36) をもとに、プライマーF0(配列番号:16)およびプライマーR7(配列番号 :17) およびプライマーF00(配列番号:18) およびプライマーR00(配列番号:19)を設計した。一回目のPCR反応は、ヒト小腸Marathon-Ready cDNA (クロンテック社製)を鋳型とし、プライマーFOおよびプライマーR7 を用いて行った。次にこのPCR反応液を鋳型とし、プライマーF00およびプ ライマーR00を用いて2回目のPCR反応を行なった。PCRの反応被組成お よび反応条件を以下に示す。反応液はヒト小腸Marathon-Ready cDNA 2. Ομ1 12. 5 μM、プライマーR7 12. 5 μM、dNTPs 、プライマーF0 O. 4 mM、pfu turbo DNA Polymerase (ストラタジーン社製) O. 5 μ l およびAdvantage2 Polymerase mixに添付のバッファー(クロンテック社製)で 総反応量を20μ1とし、サーマルサイクラー9700 (アプライドバイオシス テムズ社製)を用い、94℃・30秒の加熱の後、94℃・10秒、56℃・5 秒、72℃・2.5分のサイクルを35回繰り返した。次にこのPCR反応液(FO/R7で反応) 1 µ 1、プライマーFOO 12.5 µ M、プライマーRO 12. 5 μM、dNTPs 0. 4 mM、pfu turbo DNA Polymerase (ストラ タジーン社製) O. 5μlおよびAdvantage2 Polymerase mixに添付のバッファ - (クロンテック社製)で総反応量を20μ1とし、サーマルサイクラー970 0 (アプライドバイオシステムズ社製)を用い、94℃・30秒の加熱の後、9 $4℃ \cdot 10秒、<math>56℃ \cdot 5秒$ 、 $72℃ \cdot 2.5$ 分のサイクルを30回繰り返した 。増幅したDNAを1.5%のアガロースゲル電気泳動により分離した後、23 76塩基長のDNAをカミソリで切り出し、DNAをQIAquick Gel Extraction ' Kit (キアゲン社製) を用いて回収した。このDNAを、Zero Blunt TOPO PCR C loning Kit (インビトロジェン社製)のプロトコールに従ってpCR-Blunt II-TOPO ベクターヘクローニングした。これをエシェリヒア コリ (Escherichia coli)

TOP10 competent cell (インビトロジェン社製) に導入して形質転換した後、 c DNA挿入断片を持つクローンをカナマイシンを含むLB寒天培地で選択し、形 質転換体を得た。個々のクローンをカナマイシンを含むLB培地で一晩培養し、 QIAwell 8 Plasmid Kit (キアゲン社製)を用いてプラスミドDNAを調製し、 プラスミドクローンpCR-B1untII-TCH200の2クローン#1、 #2および#3を得た。これをプライマーDNA[プライマーM13F(配列番 号:7)、プライマーM13R(配列番号:8)、プライマーF00(配列番号 :18) 、プライマーROO(配列番号:19)、プライマーF1(配列番号 : 20)、プライマーF2(配列番号: 21)、プライマーF5(配列番号: 2 2)、プライマーF7(配列番号:23)、プライマーR1(配列番号:4) 、プライマー f f 3 (配列番号: 2 4)、プライマー f f 4 (配列番号: 2 5) 、プライマーf2(配列番号:15)、プライマーf3(配列番号:26)、プ ライマーァァ1 (配列番号:27)、プライマーァァ2 (配列番号:6)、プラ イマーrr3 (配列番号:28)] およびBigDye Terminator Sequencing Kit (アプライドバイオシステムズ社 製)を用いて反応を行い、挿入されているcDNA断片の塩基配列をDNAシー クエンサーABI PRISM 3100 DNAアナライザ (アプライドバイ オシステムズ社製)を用いて決定した。その結果、取得した2クローンは同一の DNA断片を含んでおり2376個の塩基配列を有していた(配列番号:37) 。断片には791個のアミノ酸配列(配列番号:1)がコードされており(配列 番号:2)、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質を、ヒ トTCH200タンパク質と命名した。

該cDNA断片(配列番号:37)を含むプラスミドを有する形質転換体を、エシェリヒア・コリ(Escherishia coli)TOP10/pCR-BluntII-TCH200と命名した。

この取得した配列(配列番号:37)を公共のゲノムデータベースに対してホモロジー検索を行ったところ、1箇所(配列番号:2で表される塩基配列の558番目のCがAに置換)に塩基置換が認められた(配列番号:38)。この塩基置換C558Aは、アミノ酸置換を伴わないものであり、遺伝子多型(SNPs

) に由来する可能性があると考えられる。

Blast P [ヌクレイック アシッド リサーチ (Nucleic Acids Res.) 第25巻、3389頁、1997年]を用いてGENEMBLに対してホモロジー検索を行ったところ、配列番号:2で表される塩基配列を含有するcDNAはヒト バニロイド レセプターに属する新規遺伝子であることが判明した(図1)。ヒトで報告されているバニロイド レセプターであるHumanVR1 [Biochemical and Biophysical Research Communications、281巻、1183頁、2001年]とは塩基レベルで58%、アミノ酸レベルで43%の相同性を示し、ヒトTCH200タンパク質は6回膜貫通型の構造を有すると推測された。

実施例4

ヒトTCH200遺伝子産物の組織分布の解析

ヒトTCH200の配列から設計した、2種のプライマーDNA、プライマーTMF(配列番号:29)およびプライマーTMR(配列番号:30)と、Ta qManプローブP1(配列番号:31)を用いて、ヒトの各組織(心臓、脳、胎盤、肺、肝臓、骨格筋、腎臓、膵臓、脾臓、胸腺、前立腺、精巣、卵巣、小腸、大腸、末梢血白血球)のcDNA(Human MTC panel I、およびHuman MTC panel II:クロンテック社製)におけるヒトTCH200の発現量をTagMan PCRにより測定した。反応はTagMan Universal PCR Master Mix(アプライドバイオシステムズ社製)を用いて、ABI PRISM 7900 sequence detection system(アプライドバイオシステムズ社製)にて最初50℃2分間、さらに95℃10分間おいた後で、95℃で15秒、60℃で1分を1反応サイクルとして40サイクル繰り返し、同時に検出を行った。

結果を図2に示す。ヒトTCH200遺伝子産物(mRNA)は広い組織で発現が認められたが、なかでも胸腺、精巣、卵巣、小腸、結腸で比較的強い発現を示したが、胎盤ではほとんど認められなかった。

[0080]

【発明の効果】

本発明のタンパク質、ポリヌクレオチドおよび抗体などは、例えば

中枢疾患 (例 脳炎、髄膜炎など)、リウマチ性疾患 (例 慢性関節リウマチ、 変形関節症、痛風など)、消化器性疾患(例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、 虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器疾患(例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患 、喘息など)、循環器疾患(例 狭心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変な ど)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症など)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵 臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患(例 前立腺肥 大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼 痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前 立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、 筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、 シェーグレン症候群、インスリン抵抗性糖尿病など)などの診断マーカー等とし て有用である。該タンパク質、ポリヌクレオチドまたは抗体などを用いるスクリ ーニング法により得られる該タンパク質の活性を促進または阻害する化合物は、 該タンパク質遺伝子の発現を促進または阻害する化合物、該タンパク質の発現を 促進または阻害する化合物などは、例えば、中枢疾患(例 脳炎、髄膜炎など) 、リウマチ性疾患 (例) 慢性関節リウマチ、変形関節症、痛風など)、消化器性 疾患 (例 過敏性腸症候群、潰瘍性大腸炎、虚血性大腸炎、胃炎など)、呼吸器 疾患 (例 胸膜炎、肺炎、慢性閉塞性肺疾患、喘息など)、循環器疾患 (例 狭 心症など)、肝臓疾患(例 肝炎、肝硬変など)、腎疾患(例 腎不全、尿毒症な ど)、筋肉疾患(例 筋萎縮症など)、膵臓疾患(例 膵炎など)、胸腺異常に 伴う免疫疾患、生殖器疾患 (例 前立腺肥大症、前立腺炎、精巣神経症、卵巣嚢 腫など)、熱傷、疼痛症候群(例 癌性疼痛、関連痛など)、癌(例 肺癌、腎 **臓癌、肝臓癌、非小細胞肺癌、卵巣癌、前立腺癌、胃癌、膀胱癌、乳癌、子宮頸** 部癌、結腸癌、直腸癌、膵臓癌、胸腺腫、筋肉腫など)、自己免疫疾患(例 重 症筋無力症、糸球体腎炎、多発性硬化症、シェーグレン症候群、インスリン抵抗 性糖尿病など) などの予防・治療剤などとして使用することができる。

[0081]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Takeda Chemicals Industries, Ltd.

```
<120> Novel Protein and its DNA
<130> B02054
<150> JP 2002-010840
<151> 2002-01-18
<160> 38
<210> 1
<211> 791
<212> PRT
<213> Human
<400> 1
Met Lys Ala His Pro Lys Glu Met Val Pro Leu Met Gly Lys Arg Val
                 5
                                      10
                                                           15
Ala Ala Pro Ser Gly Asn Pro Ala Val Leu Pro Glu Lys Arg Pro Ala
             20
                                  25
                                                       30
Glu Ile Thr Pro Thr Lys Lys Ser Ala His Phe Phe Leu Glu Ile Glu
                              40
                                                  45
         35
Gly Phe Glu Pro Asn Pro Thr Val Ala Lys Thr Ser Pro Pro Val Phe
                                              60
     50
                         55
Ser Lys Pro Met Asp Ser Asn Ile Arg Gln Cys Ile Ser Gly Asn Cys
65
                     70
                                          75
                                                               80
Asp Asp Met Asp Ser Pro Gln Ser Pro Gln Asp Asp Val Thr Glu Thr
                                                           95
                 85
                                      90
Pro Ser Asn Pro Asn Ser Pro Ser Ala Gln Leu Ala Lys Glu Glu Gln
            100
                                 105
                                                      110
Arg Arg Lys Lys Arg Arg Leu Lys Lys Arg Ile Phe Ala Ala Val Ser
                                                  125
                             120
        115
Glu Gly Cys Val Glu Glu Leu Val Glu Leu Leu Val Glu Leu Gln Glu
                                             140
    130
                         135
```

Leu	Cys	Arg	Arg	Arg	His	Asp	Glu	Asp	Val	Pro	Asp	Phe	Leu	Met	His
145					150					155					160
Lys	Leu	Thr	Ala	Ser	Asp	Thr	Gly	Lys	Thr	Cys	Leu	Met	Lys	Ala	Leu
				165					170					175	
Leu	Asn	Ile	Asn	Pro	Asn	Thr	Lys	Glu	Ile	Val	Arg	Ile	Leu	Leu	Ala
			180					185					190		
Phe	Ala	Glu	Glu	Asn	Asp	Ile	Leu	Gly	Arg	Phe	Ile	Asn	Ala	Glu	Tyr
		195					200					205			
Thr	Glu	Glu	Ala	Tyr	Glu	G1.y	Gln	Thr	Ala	Leu	Asn	Ile	Ala	Ile	Glu
	210					215	-				220				
Arg	Arg	Gln	G1y	Asp	Ile	Ala	Ala	Leu	Leu	Ile	Ala	Ala	Gly	Ala	Asp
225					230					235					240
Val	Asn	Ala	His	Ala	Lys	Gly	Ala	Phe	Phe	Asn	Pro	Lys	Tyr	Gln	His
				245					250		•			255	
Glu	Gly	Phe	Tyr	Phe	Gly	Glu	Thr	Pro	Leu	Ala	Leu	Ala	Ala	Cys	Thr
			260					265					270		
Asn	Gln	Pro	Glu	Ile	Val	Gln	Leu	Leu	Met	Ģlu	His	Glu	Gln	Thr	Asp
		275					280					285			
Ile	Thr	Ser	Arg	Asp	Ser	Arg	Gly	Asn	Asn	Ile	Leu	His	Ala	Leu	Val
	290					295					300				
Thr	Val	Ala	Glu	Asp	Phe	Lys	Thr	Gln	Asn	Asp	Phe	Val	Lys	Arg	Met
305					310					315					320
Tyr	Asp	Met	Ile	Leu	Leu	Arg	Ser	Gly	Asn	Trp	Glu	Leu	Glu	Thr	Thr
				325					330					335	
Arg	Asn	Asn	Asp	Gly	Leu	Thr	Pro	Leu	Gln	Leu	Ala	Ala	Lys	Met	Gly
			340					345					350		
Lys	Ala	Glu	Ile	Leu	Lys.	Tyr	Ile	Leu	Ser	Arg	Glu	Ile	Lys	Glu	Lys
		355					360					365			
Arg	l.eu	Arg	Ser	I.eu	Ser	Aro	Ive	Phe	Thr	Asn	Trn	Ala	Tyr	G1v	Dro

	370					375					380				
Val	Ser	Ser	Ser	Leu	Tyr	Asp	Leu	Thr	Asn	Val	Asp	Thr	Thr	Thr	Asp
385					390					395					400
Asn	Ser	Val	Leu	Glu	Ile	Thr	Val	Tyr	Asn	Thr	Asn	Ile	Asp	Asn	Arg
				405					410	•				415	
His	Glu	Met	Leu	Thr	Leu	Glu	Pro	Leu	His	Thr	Leu	Leu	His	Met	Lys
			420					425					430		
Trp	Lys	Lys	Phe	Ala	Lys	His	Met	Phe	Phe	Leu	Ser	Phe	Cys	Phe	Tyr
		435		•			440					445			
Phe	Phe	Tyr	Asn	Ile	Thr	Leu	Thr	Leu	Val	Ser	Tyr	Tyr	Arg	Pro	Arg
	450					455					460			•	
Glu	Glu	Glu	Ala	Ile	Pro	His	Pro	Leu	Ala	Leu	Thr	His	Lys	Met	Gly
465					470					475					480
Trp	Leu	Gln	Leu	Leu	Gly	Arg	Met	Phe	Val	Leu	Ile	Trp	Ala	Met	Cys
				485					490					495	
Ile	Ser	Val	Lys	Glu	Gly	Ile	Ala	Ile	Phe	Leu	Leu	Arg	Pro	Ser	Asp
		•	500					505					510		
Leu	Gln	Ser	Ile	Leu	Ser	Asp	Ala	Trp	Phe	His	Phe	Val	Phe	Phe	Ile
		515					520					525			
Gln	Ąla	Val	Leu	Val	Ile	Leu	Ser	Val	Phe	Leu	Tyr	Leu	Phe	Ala	Tyr
	530					535					540				
Lys	Glu	Tyr	Leu	Ala		Leu	Val	Leu	Ala		Ala	Leu	Gly	Trp	
545					550					555				•	560
Asn	Met	Leu	Tyr	•	Thr	Arg	Gly	Phe		Ser	Met	Gly	Met		Ser
				565					570					575	
Val	Met	Ile	Gln	Lys	Val	Ile	Leu		Asp	Val	Leu	Lys		Leu	Phe
	_		580				~1	585	~1				590	~	_
Val	Tyr		Val	Phe	Leu	Leu		Phe	Gly	vai	Ala		Ala	Ser	Leu
		595					600					605			

Ile	Glu	Lys	Cys	Pro	Lys _.	Asp	Asn	Lys	Asp	Cys	Ser	Ser	Tyr .	Gly	Ser
	610					615					620		•		
Phe	Ser	Asp	Ala	Val	Leu	Glu	Leu	Phe	Lys	Leu	Thr	Ile	G1y	Leu	Gly
625					630					635					640
Asp	Leu	Asn	Ile	Gln	Gln	Asn	Ser	Lys	Tyr	Pro	Ile	Leu	Phe	Leu	Phe
				645					650					655	
Leu	Leu	Ile	Thr	Tyr	Val	Ile	Leu	Thr	Phe	Val	Leu	Leu	Leu	Asn	Met
			660					665					670		
Leu	Ile	Ala	Leu	Met	Gly	Glu	Thr	Val	Glu	Asn	Val	Ser	Lys	Glu	Ser
		675					680					685			
Glu	Arg	Ile	Trp	Arg	Leu	Gln	Arg	Ala	Arg	Thr	Ile	Leu	Glu	Phe	Glu
	690					695					700				
Lys	Met	Leu	Pro	Glu	Trp	Leu	Arg	Ser	Arg	Phe	Arg	Met	Gly	Glu	Leu
705					710					715					720
Cys	Lys	Val	Ala	Glu	Asp	Asp	Phe	Arg	Leu	Cys	Leu	Arg	Ile	Asn	Ģlu
				725					730					· 73 5	j
Va 1	Lys	Trp	Thr	Glu	Trp	Lys	Thr	His	Val	Ser	Phe	Leu	ı Asn	Glu	ı Asp
			740					745					7 50		
Pro	Gly	Pro	Val	Arg	Arg	Thr	Ala	· Asp	Phe	Asn	Lys	Ile	Gln	Asp	Ser
		755	•				760)				765	,		
Ser	Arg	Asn	Asn	Ser	Lys	Thr	Thr	Leu	Asn	Ala	Phe	Glu	ı Glu	ι Val	Glu
	770)				775	;				780)			•
Glu	Phe	Pro	Glu	Thi	Ser	Val									
785	j				790)									
<21	.0> 2	2													
<21	1> 2	2373													
<21	2> I	ONA						•							
<2 1	3> I	lumaı	n												
<4(00> 2	2			•										

		•				
atgaaagccc	accccaagga	gatggtgcct	ctcatgggca	agagagttgc	tgccccagt.	60
gggaaccctg	ccgtcctgcc	agagaagagg	ccggcggaga	tcaccccac	aaagaagagt	120
gcacacttct	tcctggagat	agaagggttt	gaacccaacc	ccacagttgc	caagacctct	180
cctcctgtct	tctccaagcc	catggattcc	aacatccggc	agtgcatctc	tggtaactgt	240
gatgacatgg	actccccca	gtctcctcaa	gatgatgtga	cagagacccc	atccaatccc	300
aacagcccca	gtgcacagct	ggccaaggaa	gagcagagga	ggaaaaaagag	gcggctgaag	360
aagcgcatct	ttgcagccgt	gtctgagggc	tgcgtggagg	agttggtaga	gttgctggtg	420
gagctgcagg	agctttgcag	gcggcgccat	gatgaggatg	tgcctgactt	cctcatgcac	480
aagctgacgg	cctccgacac	ggggaagacc	tgcctgatga	aggccttgtt	aaacatcaac	540
cccaacacca	aggagatcgt	gcggatcctg	cttgcctttg	ctgaagagaa	cgacatcctg	600
ggcaggttca	tcaacgccga	gtacacagag	gaggcctatg	aagggcagac	ggcgctgaac	660
atcgccatcg	agcggcggca	gggggacatc	gcagccctgc	tcatcgccgc	cggcgccgac	720
gtcaacgcgc	acgccaaggg	ggccttcttc	aaccccaagt	accaacacga	aggcttctac	780
ttcggtgaga	cgcccctggc	cctggcagca	tgcaccaacc	agcccgagat	tgtgcagctg	840
ctgatggagc	acgagcagac	ggacatcacc	tcgcgggact	cacgaggcaa	caacatcctt	900
cacgccctgg	tgaccgtggc	cgaggacttc	aagacgcaga	atgactttgt	gaagcgcatg	960
tacgacatga	tcctactgcg	gagtggcaac	tgggagctgg	agaccactcg	caacaacgat	1020
ggcctcacgc	cgctgcagct	ggccgccaag	atgggcaagg	cggagatcct	gaagtacatc	1080
ctcagtcgtg	agatcaagga	gaagcggctc	cggagcctgt	ccaggaagtt	caccgactgg	1140
gcgtacggac	ccgtgtcatc	ctcctctac	gacctcacca	acgtggacac	caccacggac	1200
aactcagtgc	tggaaatcac	tgtctacaac	accaacatcg	acaaccggca	tgagatgctg	1260
accctggagc	cgctgcacac	gctgctgcat	atgaagtgga	agaagtttgc	caagcacatg	1320
ttctttctgt	ccttctgctt	ttatttcttc	tacaacatca	ccctgaccct	cgtctcgtac	1380
taccgccccc	gggaggagga	ggccatcccg	cacccttgg	ccctgacgca	caagatgggg	1440
tggctgcagc	tcctagggag	gatgtttgtg	ctcatctggg	ccatgtgcat	ctctgtgaaa	1500
gagggcattg	ccatcttcct	gctgagaccc	tcggatctgo	agtccatcct	ctcggatgcc	1560
tggttccact	ttgtctttt	tatccaagct	gtgcttgtga	tactgtctgt	cttcttgtac	1620
ttgtttgcct	acaaagagta	cctcgcctgc	ctcgtgctgg	g ccatggccct	gggctgggcg	1680
aacatgctct	actatacgcg	gggtttccag	tccatgggca	a tgtacagcg1	catgatccag	1740

aaggtcattt tgcatgatgt tctgaagttc ttgtttgtat atatcgtgtt tttgcttgga	1800
tttggagtag ccttggcctc gctgatcgag aagtgtccca aagacaacaa ggactgcagc	1860
tcctacggca gcttcagcga cgcagtgctg gaactcttca agctcaccat aggcctgggt	1920
gacctgaaca tccagcagaa ctccaagtat cccattctct ttctgttcct gctcatcacc	1980
tatgtcatcc tcacctttgt tctcctcctc aacatgctca ttgctctgat gggcgagact	2040
gtggagaacg tctccaagga gagcgaacgc atctggcgcc tgcagagagc caggaccatc	2100
ttggagtttg agaaaatgtt accagaatgg ctgaggagca gattccggat gggagagctg	2160
tgcaaagtgg ccgaggatga tttccgactg tgtttgcgga tcaatgaggt gaagtggact	2220
gaatggaaga cgcacgtctc cttccttaac gaagacccgg ggcctgtaag acgaacagca	2280
gatttcaaca aaatccaaga ttcttccagg aacaacagca aaaccactct caatgcattt	2340
gaagaagtcg aggaattccc ggaaacctcg gtg	2373
<210> 3	
<211> 27	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 3	
ccatcctaat acgactcact atagggc	27
<210> 4	
<211> 23	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 4	
cgggggcggt agtacgagac gag	23
<210> 5	
<211>	

<212> DNA	•
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩ 23	
<223> Primer	
<400> 5	
actcactata gggctcgagc ggc	23
<210> 6	
<211> 28	
<212> DNA	
(213) Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 6	
cagcaaaggc aagcaggatc cgcactat	28
<210> 7	
<211> 17	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	•
⟨220⟩	
<223> Primer	
<400> 7	1.5
caggaaacag ctatgac	17 .
<210> 8	
<211> 16	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 8	

gtaaaacgac ggccag	16
<210> 9	
<211> 28	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	•
<223> Primer	
<400> 9	
gtgcactggg gctgttggga ttggatgg	28
<210> 10	
⟨211⟩ 28	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> Primer	
<400> 10 ·	
atggctggtg aggttctggg tggtcgtg	28
⟨210⟩ 11	
⟨211⟩ 29	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 11	
tgaggaggag aacaaaggtg aggatgaca	29
<210> 12	·
<211> 27	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	

<220>	
<223> Primer	
<400> 12	
actgcgtcgc tgaagctgcc gtaggag	27
⟨210⟩ 13	
<211> 29	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> Primer	
<400> 13	
tcccattctc tttctgttcc tgctcatca	29
<210> 14	
<211> 29	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
、<220>	
<223> Primer	
<400> 14	
tgtcatcctc acctttgttc tcctcctca	29
<210> 15	
<211> 28	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 15	
aacgaagacc cggggcctgt aagacgaa	28
<210> 16	

<211> 21		
<212> DNA	·	
<213> Artificial Sequence		
<220>		
<223> Primer		
<400> 16		
ccgccgcctc agccacagtc c		21
<210> 17		
<211> 22		
<212> DNA		
<213> Artificial Sequence		
<220>		
<223> Primer		
<400> 17		
gctctgggtt ccgcttctac ac		 22
<210> 18		•
<211> 24		
<212> DNA		
<213> Artificial Sequence		
<220>		
<223> Primer		
<400> 18 ·		
atgaaagccc accccaagga gatg		24
<210> 19		
<211> 24		
<212> DNA		
<213> Artificial Sequence		
<220>		
(222) Drimer		

<400> 19	
ctacaccgag gtttccggga attc	24
<210> 20	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 20	
tggagcacga gcagacggac atca	24
<210> 21	
<211> 25	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 21	
gcggatcctg cttgcctttg ctgaa	25
<210> 22	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 22	
cgcgggactc acgaggcaac aaca	24
<210> 23	
<211> 24	
<212> DNA	

<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 23	
ggctgggcga acatgctcta ctat	24
<210>.24	
<211> 29	•
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	•
<220>	
<223> Primer	
<400> 24	
cgctgctgca tatgaagtgg aagaagttt	29
<210> 25	
⟨211⟩ 29	
<212> DNA	•
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
⟨400⟩ 25	
cagacggaca tcacctcgcg ggactcacg	29
⟨210⟩ 26	
⟨211⟩ 29	•
<212> DNA	·
(213) Artificial Sequence	
<220>	•
<223> Primer	
<400> 26	
gagagetoto caaagtogee gaggatgat	29

\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	<u> </u>	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Primer	
<400>	27	
gagtc	ecgcg aggtgatgte cgtetget	28
<210>	28	
<211>	28	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Primer	
<400>	28	
caact	cctcc acgcagccct cagacacg	28
<210>	29	
<211>	21	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Primer	
<400>	29	
gcctg	acttc ctcatgcaca a	21
<210>	30	
<211>	19	
<212>		
<213>	Artificial Sequence	

<220>

<223> Primer	
<400> 3Q.	
aggccttcat caggcaggt	19
⟨210⟩ 31	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> Primer	
<400> 31	
ctgacggcct ccgacacggg	20
⟨210⟩ 32	
<211> 697	
<212> DNA	
<213> Human	
⟨400⟩ 32	
tgcaatgaga gcttcccgcc gcctcagcca cagtcccacc cgggggcctt gggccccaga	60
catgcggtga tctcagggca agggttgcca cgaccaccca gaacctcacc agccatgaaa	120
gcccacccca aggagatggt gcctctcatg ggcaagagag ttgctgcccc cagtgggaac	180
cctgccgtcc tgccagagaa gaggccggcg gagatcaccc ccacaaagaa gagtgcacac	240
ttcttcctgg agatagaagg gtttgaaccc aaccccacag ttgccaagac ctctcctct	300
gtcttctcca agcccatgga ttccaacatc cggcagtgca tctctggtaa ctgtgatgac	360
atggactece eccagtetee teaagatgat gtgacagaga ecceatecaa teccaacage	420
cccagtgcac agctggccaa ggaagagcag aggaggaaaa agaggcggct gaagaagcgc	480
atctttgcag ccgtgtctga gggctgcgtg gaggagttgg tagagttgct ggtggagctg	540
caggagettt geaggeggeg ceatgatgag gatgtgeetg aetteeteat geacaagetg	600
acggcctccg acacggggaa gacctgcctg atgaaggcct tgttaaacat caaccccaac	660
accaaggaga tagtgcggat cctgcttgcc tttgctg	697
<210> 33	

<211> 275	
<212> DNA	
<213> Human	,
<400> 33 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
ttcttgagca gtgcgtcatg gttgtgtgag tttgtgtcaa acttgctgta ggtctgcttg	60
aggatctgcc cagtccggcg gctgccgtct tccagcctcc ccatcagcgt ttggatgcct	120
tcctctaggt cctttaggag gtgatagtca tcgctgtccc tgcaatgaga gcttcccgcc	180
gcctcagcca cagtcccacc cgggggcctt gggccccaga catgcggtga tctcagggca	240
agggttgcac gaccacccag aacctcacca gccat	275
<210> 34	
⟨211⟩ 586	
<212> DNA	
<213> Human	
<400> 34	
agaagtttgc caagcacatg ttctttctgt ccttctgctt ttatttcttc tacaacatca	60
ccctgaccct cgtctcgtac taccgccccc gggaggagga ggccatcccg cacccttgg	120
ccctgacgca caagatgggg tggctgcagc tcctagggag gatgtttgtg ctcatctggg	180
ccatgtgcat ctctgtgaaa gagggcattg ccatcttcct gctgagaccc tcggatctgc	240
agtccatcct ctcggatgcc tggttccact ttgtcttttt tatccaagct gtgcttgtga	300
tactgtctgt cttcttgtac ttgtttgcct acaaagagta cctcgcctgc ctcgtgctgg	360
ccatggccct gggctgggcg aacatgctct actatacgcg gggtttccag tccatgggca	420
tgtacagcgt catgatccag aaggtcattt tgcatgatgt tctgaagttc ttgtttgtat	480
atatcgtgtt tttgcttgga tttggagtag ccttggcctc gctgatcgag aagtgtccca	540
aagacaacaa ggactgcagc tcctacggca gcttcagcga cgcagt	586
<210> 35	
<211> 307	
<212> DNA	
<213> Human	
<400> 35	

tgtcatcctc ac	ctttgttc	tcctcctcaa	catgctcatt	gctctgatgg	gcgagactgt	60
ggagaacgtc to	caaggaga	gcgaacgcat	ctggcgcctg	cagagagcca	ggaccatctt	120
ggagtttgag aa	aatgttac	cagaatggct	gaggagcaga	ttccggatgg	gagagctgtg	180
caaagtggcc ga	iggatgatt	tccgactgtg	tttgcggatc	aatgaggtga	agtggactga	240
atggaagacg ca	cgtctcct	tccttaacga	agacccgggg	cctgtaagac	gaacagcaga	300
tttcaac						307
<210> 36					•	
<211> 156						
<212> DNA				•		
<213> Human						
<400> 36						
aacgaagacc cg	ggggcctgt	aagacgaaca	gcagatttca	acaaaatcca	agattcttcc	60
aggaacaaca go	caaaaccac	tctcaatgca	tttgaagaag	tcgaggaatt	cccggaaacc	120
tcggtgtaga ag	gcggaaccc	agagctggtg	tgcgcg			156
<210> 37					•	
<211> 2376						
<212> DNA						
<213> Human						
<400> 37						
atgaaagccc ac	cccaagga	gatggtgcct	ctcatgggca	agagagttgc	tgccccagt	60
gggaaccctg co	egtectgee	agagaagagg	ccggcggaga	tcacccccac	aaagaagagt	120
gcacacttct to	cctggagat	agaagggttt	gaacccaacc	ccacagttgc	caagacctct	180
cctcctgtct to	ctccaagcc	catggattcc	aacatccggc	agtgcatctc	tggtaactgt	240
gatgacatgg ac	ctccccca	gtctcctcaa	gatgatgtga	cagagacccc	atccaatccc	300
aacagcccca gi	tgcacagct	ggccaaggaa	gagcagagga	ggaaaaagag	gcggctgaag	360
aagcgcatct ti	tgcagccgt.	gtctgagggc	tgcgtggagg	agttggtaga	gttgctggtg	420
gagctgcagg ag	gctttgcag	gcggcgccat	gatgaggatg	tgcctgactt	cctcatgcac	480
aagctgacgg co	ctccgacac	ggggaagacc	tgcctgatga	aggccttgtt	aaacatcaac	540
cccaacacca as	ggagategt	gcggatcctg	cttgcctttg	ctgaagagaa	cgacatcctg	600

ggcaggttca	tcaacgccga	gtacacagag	gaggcctatg	aagggcagac	ggcgctgaac	660
atcgccatcg	agcggcggca	gggggacatc	gcagccctgc	tcatcgccgc	cggcgccgac	720
gtcaacgcgc	acgccaaggg	ggccttcttc	aaccccaagt	accaacacga	aggcttctac	780
ttcggtgaga	cgċccçtggc	cctggcagca	tgcaccaacc	agcccgagat	tgtgcagctg	840
ctgatggagc	acgagcagac	ggacatcacc	tcgcgggact	cacgaggcaa	caacatcctt	900
cacgccctgg	tgaccgtggc	cgaggacttc	aagacgcaga	atgactttgt	gaagcgcatg	960
tacgacatga	tcctactgcg	gagtggcaac	tgggagctgg	agaccactcg	caacaacgat	1020
ggcctcacgc	cgctgcagct	ggccgccaag	atgggcaagg	cggagatcct	gaagtacatc	1080
ctcagtcgtg	agatcaagga	gaagcggctc	cggagcctgt	ccaggaagtt	caccgactgg	1140
gcgtacggac	ccgtgtcatc	ctcctctac	gacctcacca	acgtggacac	caccacggac	1200
aactcagtgc	tggaaatcac	tgtctacaac	accaacatcg	acaaccggca	tgagatgctg	1260
accctggagc	cgctgcacac	gctgctgcat	atgaagtgga	agaagtttgc	caagcacatg	1320
ttctttctgt	ccttctgctt	ttatttcttc	tacaacatca	ccctgaccct	cgtctcgtac	1380
taccgccccc	gggaggagga	ggccatcccg	cacccttgg	ccctgacgca	caagatgggg	1440
tggctgcagc	tcctagggag	gatgtttgtg	ctcatctggg	ccatgtgcat	ctctgtgaaa	1500
gagggcattg	ccatcttcct	gctgagaccc	tcggatctgc	agtccatcct	ctcggatgcc	1560
tggttccact	ttgtcttttt	tatccaagct	gtgcttgtga	tactgtctgt	cttcttgtac	1620
ttgtttgcct	acaaagagta	cctcgcctgc	ctcgtgctgg	ccatggccct	gggctgggcg	1680
aacatgctct	actatacgcg	gggtttccag	tccatgggca	tgtacagcgt	catgatccag	1740
aaggtcattt	tgcatgatgt	tctgaagttc	ttgtttgtat	atatcgtgtt	tttgcttgga	1800
tttggagtag	ccttggcctc	gctgatcgag	aagtgtccca	aagacaacaa	ggactgcagc	1860
tcctacggca	gcttcagcga	cgcagtgctg	gaactcttca	agctcaccat	aggcctgggt	1920
gacctgaaca	tccagcagaa	ctccaagtat	cccattctct	ttctgttcct	gctcatcacc	1980
tatgtcatcc	tcacctttgt	tctcctcctc	aacatgctca	ttgctctgat	gggcgagact	2040
gtggagaacg	tctccaagga	gagcgaacgc	atctggcgcc	tgcagagagc	caggaccatc	2100
ttggagtttg	agaaaatgtt	accagaatgg	ctgaggagca	gattccggat	gggagagctg	2160
tgcaaagtgg	ccgaggatga	tttccgactg	tgtttgcgga	tcaatgaggt	gaagtggact	2220
gaatggaaga	cgcacgtctc	cttccttaac	gaagacccgg	ggcctgtaag	acgaacagca	2280
gatttcaaca	aaatccaaga	ttcttccagg	aacaacagca	aaaccactct	caatgcattt	2340

gaagaagtcg aggaattccc ggaaacctcg gtgtag	2376
⟨210⟩ 38	
<211> 2373	
<212> DNA	
<213> Human	
<400> 38	
atgaaagccc accccaagga gatggtgcct ctcatgggca agagagttgc tgccccagt	60
gggaaccetg ccgtcctgcc agagaagagg ccggcggaga tcacccccac aaagaagagt	120
gcacacttct tcctggagat agaagggttt gaacccaacc ccacagttgc caagacctct	180
cctcctgtct tctccaagcc catggattcc aacatccggc agtgcatctc tggtaactgt	240
gatgacatgg actececca gtetecteaa gatgatgtga cagagacece atecaatece	300
aacagcccca gtgcacagct ggccaaggaa gagcagagga ggaaaaaagag gcggctgaag	360
aagcgcatct ttgcagccgt gtctgagggc tgcgtggagg agttggtaga gttgctggtg	420
gagctgcagg agctttgcag gcggcgccat gatgaggatg tgcctgactt cctcatgcac	480
aagctgacgg cctccgacac ggggaagacc tgcctgatga aggccttgtt aaacatcaac	540
cccaacacca aggagatagt gcggatcctg cttgcctttg ctgaagagaa cgacatcctg	600
ggcaggttca tcaacgccga gtacacagag gaggcctatg aagggcagac ggcgctgaac	660
atcgccatcg agcggcggca gggggacatc gcagccctgc tcatcgccgc cggcgccgac	720
gtcaacgcgc acgccaaggg ggccttcttc aaccccaagt accaacacga aggcttctac	780
ttcggtgaga cgcccctggc cctggcagca tgcaccaacc agcccgagat tgtgcagctg	840
ctgatggagc acgagcagac ggacatcacc tcgcgggact cacgaggcaa caacatcctt	900
cacgccctgg tgaccgtggc cgaggacttc aagacgcaga atgactttgt gaagcgcatg	960
tacgacatga tcctactgcg gagtggcaac tgggagctgg agaccactcg caacaacgat	1020
ggcctcacgc cgctgcagct ggccgccaag atgggcaagg cggagatcct gaagtacatc	1080
ctcagtcgtg agatcaagga gaagcggctc cggagcctgt ccaggaagtt caccgactgg	1140
gcgtacggac ccgtgtcatc ctccctctac gacctcacca acgtggacac caccacggac	1200
aactcagtgc tggaaatcac tgtctacaac accaacatcg acaaccggca tgagatgctg	1260
accetggage egetgeacae getgetgeat atgaagtgga agaagtttge caagcacatg	1320
ttctttctgt ccttctgctt ttatttcttc tacaacatca ccctgaccct cgtctcgtac	1380

特2002-033111.

taccgcccc gggaggagga ggccatcccg cacccttgg ccctgacgca caagatgggg 1440 tggctgcagc tcctagggag gatgtttgtg ctcatctggg ccatgtgcat ctctgtgaaa 1500 gagggcattg ccatcttcct gctgagaccc tcggatctgc agtccatcct ctcggatgcc 1560 tggttccact ttgtcttttt tatccaagct gtgcttgtga tactgtctgt cttcttgtac 1620 ttgtttgcct acaaagagta cctcgcctgc ctcgtgctgg ccatggccct gggctgggcg 1680 aacatgctct actatacgcg gggtttccag tccatgggca tgtacagcgt catgatccag 1740 1800 aaggtcattt tgcatgatgt tctgaagttc ttgtttgtat atatcgtgtt tttgcttgga tttggagtag ccttggcctc gctgatcgag aagtgtccca aagacaacaa ggactgcagc 1860 tcctacggca gcttcagcga cgcagtgctg gaactcttca agctcaccat aggcctgggt 1920 gacctgaaca tecageagaa etecaagtat eccattetet ttetgtteet geteateace 1980 tatgtcatcc tcacctttgt tctcctcctc aacatgctca ttgctctgat gggcgagact 2040 gtggagaacg tetecaagga gagegaacge atetggegee tgcagagage caggaceate 2100 2160 ttggagtttg agaaaatgtt accagaatgg ctgaggagca gattccggat gggagagctg tgcaaagtgg ccgaggatga tttccgactg tgtttgcgga tcaatgaggt gaagtggact 2220 gaatggaaga cgcacgtctc cttccttaac gaagacccgg ggcctgtaag acgaacagca 2280 gatttcaaca aaatccaaga ttcttccagg aacaacagca aaaccactct caatgcattt 2340 2373 gaagaagtcg aggaattccc ggaaacctcg gtg

【図面の簡単な説明】

【図1】ヒトTCH200、HumanVR1のアミノ酸配列の比較を表す図である。図中、TCH200はヒトTCH200のアミノ酸配列を、hVR1はHumanVR1のアミノ酸配列を示す。膜貫通領域をTM1~6、Ankyrin繰り返し配列をA1~3で示した。口は、両配列に一致するアミノ酸を示す。

【図2】ヒトTCH200遺伝子産物の各組織における発現量を表す図である。ヒトの各組織 c D N A (Human MTC panel IおよびMTC panel II:クロンテック社製)におけるヒトTCH200の発現量をTaq Man PCRにより測定した結果を示す。発現量は c D N A 溶液 1 μ 1 当たりのコピー数で表した。

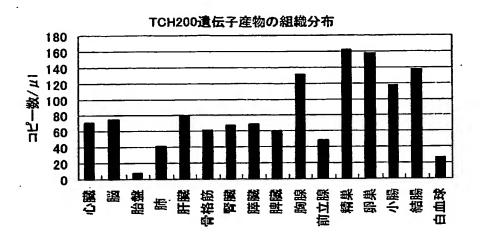
【書類名】

図面

【図1】

```
| MEAN DEEM VPLNGERVAAPS - - - - GNIPAVLIPEER PART PURISE AR TEMPOLIPEER PART PURISE ARTERIST ARE TO PURISE BEING DESCRIPTION OF THE PROPERTY ARTER PURISE PURISE BE BELDE GRAPH PROPERTY ARTER PURISE BERLEVER PART PURISE BENDE LEGISLA BELDE GRAPH PROPERTY ARTER PURISE BERLEVER PART PURISE BENDE LEGISLA BELDE GRAPH PROPERTY ARTER PURISE BENDE LEGISLA BELDE BENDE BENDE LEGISLA BELDE BENDE BENDE LEGISLA BELDE BENDE BENDE LEGISLA BENDE BEN
```

【図2】





【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 陽イオンチャネル活性を有する新規タンパク質、該タンパク質をコードするDNA、該タンパク質の活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法、該スクリーニング方法で得られる化合物などの提供。

【解決手段】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質は例えば、中枢疾患、リウマチ性疾患、消化器性疾患、呼吸器疾患、循環器疾患、肝臓疾患、腎疾患、筋肉疾患、膵臓疾患、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患、熱傷、疼痛症候群、癌、自己免疫疾患などの診断マーカー等として有用であり、該タンパク質を用いるスクリーニング法により得られる該タンパク質の活性を促進または阻害する化合物などは、例えば、中枢疾患、リウマチ性疾患、消化器性疾患、呼吸器疾患、循環器疾患、肝臓疾患、腎疾患、筋肉疾患、膵臓疾患、胸腺異常に伴う免疫疾患、生殖器疾患、熱傷、疼痛症候群、癌、自己免疫疾患の予防・治療剤などとして使用することができる。

【選択図】 なし



出願人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日 1992年 1月22日

[変更理由] 住所変更

住 所 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

氏 名 武田薬品工業株式会社

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox